Searching PAJ Page 1 of 2

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2004-043349

(43)Date of publication of application: 12.02.2004

(51)Int.Cl. C07C 13/547
C07C 13/62
C07C 13/66
C07C211/57
C07C211/61
C09K 11/06
H05B 33/14

(21)Application number: 2002-202163 (71)Applicant: MITSUI CHEMICALS INC

(22)Date of filing: 11.07.2002 (72)Inventor: ISHIDA TSUTOMU SHIMAMURA TAKEHIKO

TANABE YOSHIMITSU TOTANI YOSHIYUKI NAKATSUKA MASAKATSU

(54) HYDROCARBON COMPOUND, MATERIAL FOR ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT AND ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an organic electroluminescent element which has excellent lightemitting efficiency and high brightness and emits light for a long life, to obtain an organic electroluminescent element material which can suitably be used for the organic electroluminescent element, and to obtain a new hydrocarbon compound used as the organic electroluminescent element material.

SOLUTION: The hydrocarbon compound is a compound in which a condensed polycyclic aromatic ring is directly bound to a fluorene ring (the condensed polycyclic aromatic ring is not an anthracene ring). Preferably, the hydrocarbon compound is a compound in which the fluorene ring is bound to a position except the 9-position.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

18.05.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

Date of final disposal for application

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

```
JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.
```

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
  3.In the drawings, any words are not translated.

#### CLAIMS

# [Claim(s)]

[Claim 1]

The hydrocarbon compound which the condensed multi-ring type aromatic series ring and the fluorene ring couple directly (however, a condensed multi-ring type aromatic series ring is not an anthracene ring). [Claim 2]

The hydrocarbon compound according to claim 1 which the 9th place of a fluorene ring has combined in the location of an except.

[Claim 3]

The hydrocarbon compound expressed with a general formula (1).

X1-(F1)j-(A1)k-(F2)l-(A2)m-(F3)n-X2 (1)

(A1 and A2 express independently the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the bivalence which is not permuted [a permutation or ] among a formula, respectively.) FI, F2, and F3 express independently the fluorene div1 radical which is not permuted [a permutation or ], respectively. Independently

independently the fluorene diyl radical which is not permuted [a permutation or J, respectively. Independently X1 and X2, respectively A hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, Branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching, or an annular alkoxy group, The aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted / the amino group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or /, a permutation, or ] is expressed. j, m, and n express 0 or 1, and k and 1 express 1 or 2, when k is 2, A1 comrades may be the same or you may differ, and when 1 is 2, F2 comrades may be the same or may differ. However, as for A1 and A2, not an anthracene diyl radical but X1 and X2 are not an anthryl radical.

[Claim 4]
The hydrocarbon compound according to claim 3 whose k is 1.

[Claim 5]

The hydrocarbon compound according to claim 4 F1, F2, and whose F3 are a fluorene -2 and 7-diyl radical. [Claim 6]

The hydrocarbon compound according to claim 3 whose n is j and0, whose l is 1 and whose k+m is 2. [Claim 7]

The hydrocarbon compound according to claim 6 whose F2 is a fluorene -2 and 7-diyl radical.

[Claim 8]

The hydrocarbon compound according to claim 3 whose j+l+n is 2, whose k is 1 and whose m is 0. [Claim 9]

The hydrocarbon compound according to claim 8 F1, F2, and whose F3 are a fluorene -2 and 7-diyl radical. [Claim 10]

The hydrocarbon compound according to claim 3 whose n is j, m, and 0 and whose l is k and 1.

[Claim 11]

The hydrocarbon compound according to claim 10 whose F2 is a fluorene -2 and 7-diyl radical. [Claim 12]

The hydrocarbon compound expressed with a general formula (2).

[Formula 1]

(A21 and A22 express independently the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the monovalence which is not permuted [a permutation or ] among a formula, respectively.) Independently R21 and R22, respectively The alkyl group which is not permuted [a hydrogen atom, a permutation, or ], The aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ] is expressed. X21-X26 express independently the aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted / the amino group which is not permuted / a hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, and the late of the straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a permutation, or /, a permutation permutation permutation

[Claim 13]

The hydrocarbon compound expressed with a general formula (3). [Formula 2]

(A31 expresses among a formula the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the bivalence which is not permuted [a permutation or ].) Independently R31-R34, respectively The alkyl group which is not permuted [a hydrogen atom, a permutation, or ], The aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted /a permutation or /, a permutation, or ] is expressed. X301-X314 express independently the aralkyl radical which is not permuted [a the aryl group which is not permuted / the armine group which is not permuted /a hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkoxy group, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, or ], respectively. However, as for A31, not an anthracene diyl radical but R31-R34, and X301-X314 are not a condensed multi-ring type aromatic series ring machine and a fluorenyl group.

[Claim 14]

The hydrocarbon compound expressed with a general formula (4).

[Formula 3]

(A41 expresses among a formula the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the monovalence which is not permuted [a permutation or ].) Independently R41 and R42, respectively The alkyl group which is not permuted [a hydrogen atom, a permutation, or ], The aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ] is expressed. X41-X47 express independently the aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted / a hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, branching or an annular alkoxy group, a straight chain, branching or an annular alkoxy group, a permutation, or /, a permutation, or ], respectively. However, as for A41, not an anthryl radical but R41 and R42, and X41-X47 are not a condensed multi-ring type aromatic series ring machine and a fluorenyl group.

[Claim 15]

The hydrocarbon compound according to claim 1 to 14 whose condensed multi-ring type aromatic series rings are one which is chosen from a naphthalene ring, a phenanthrene ring, a fluoranthene ring, a pyrene ring, a chrysene ring, or a perylene ring of rings.

[Claim 16]

The charge of organic electroluminescence-devices lumber according to claim 1 to 15.

[Claim 17]

Organic electroluminescence devices which come at least to pinch the layer which carries out kind content of the charge of organic electroluminescence-devices lumber according to claim 16 at least to inter-electrode [ of a couple ] further.

[Claim 18]

Organic electroluminescence devices according to claim 17 whose layer containing the charge of organic electroluminescence-devices lumber according to claim 16 is a luminous layer.

[Claim 19]

Organic electroluminescence devices according to claim 17 or 18 to which the layer containing the charge of organic electroluminescence-devices lumber according to claim 16 is further characterized by containing a luminescent organometallic complex.

[Claim 20]

Organic electroluminescence devices according to claim 17 or 18 to which the layer containing the charge of organic electroluminescence-devices lumber according to claim 16 is further characterized by containing a thoria reel amine derivative.

[Claim 21]

Organic electroluminescence devices according to claim 17 or 18 to which the layer containing the charge of organic electroluminescence-devices lumber according to claim 16 is further characterized by containing a stillbene derivative.

[Claim 22]

Organic electroluminescence devices according to claim 17 to 21 which have a hole-injection transporting bed further in inter-electrode [ of a couple ].

[Claim 23]

Organic electroluminescence devices according to claim 17 to 22 which have an electron injection transporting bed further in inter-electrode [ of a couple ].

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

### TECHNICAL FIELD

## [Field of the Invention]

This invention relates to the charge of organic electroluminescence-devices lumber and the new hydrocarbon compound which can be used suitable for organic electroluminescence devices and this light emitting device. [0002]

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
  3.In the drawings, any words are not translated.

# PRIOR ART

[Description of the Prior Art]

Conventionally, although inorganic electroluminescence devices have been used as the panel mold light sources, such as a back light, in order to make this light emitting device drive, the high tension of an alternating current is required for them.

Recently came and the organic electroluminescence devices (an organic electroluminescent element: organic EL device) which used the organic material for luminescent material were developed [Appl.Phys.Lett., 51,913 (1987)]. Organic electroluminescence devices are components which emit light using the light which has the structure pinched between an anode plate and cathode in the thin film containing the compound which has a luminescence function, injects an electron and an electron hole (hole) into this thin film, and is emitted in case an exciton (exciton) is made to generate and this exciton deactivates by making it recombine. organic electroluminescence devices — severalV- dozens — it is the low battery of about V direct current, and luminescence of various colors (for example, red, blue, green) is possible by being able to emit light and choosing the class of fluorescence organic compound. As for the organic electroluminescence devices which have such a description, the application to various light emitting devices, a display device, etc. is expected. However, generally, luminescence brightness is low and is not enough practically.

J. as which the organic electroluminescence devices which used for example, tris (8-quinolate) aluminum as a luminous layer, and used the host compound, the coumarin derivative, and the pyran derivative as a guest compound (dopant) are proposed as an approach of raising luminescence brightness Appl.Phys., 65, 3610 (1989)]. Moreover, organic electroluminescence devices using the anthracene derivative as an ingredient of a luminous layer are proposed (JP,8-12600,A, JP,11-111458,A). Moreover, organic electroluminescence devices using the anthracene derivative as a guest compound of a luminous layer are proposed (JP,10-36832,A, JP,10-294179,A).

However, these light emitting devices are also hard to be referred to as having sufficient luminescence brightness and a luminescence life.

In current, high brightness and organic electroluminescence devices which emit light long lasting are desired further.
[0004]

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

### EFFECT OF THE INVENTION

#### [Effect of the Invention]

It became possible to excel in luminescence brightness and to offer the organic long electroluminescence devices of a luminescence life by this invention. Furthermore, it became possible to offer the hydrocarbon compound suitable for this light emitting device.

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

### TECHNICAL PROBLEM

[Problem(s) to be Solved by the Invention]

The technical problem of this invention is excelling in luminous efficiency and offering high brightness and the organic electroluminescence devices which emit light long lasting. Moreover, it is offering the charge of organic electroluminescence-devices lumber which can be used suitable for this light emitting device. Furthermore, it is offering a new hydrocarbon compound. [0005]

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.

  3.In the drawings, any words are not translated.

#### MEANS

# [Means for Solving the Problem]

this invention person etc. came to complete this invention, as a result of examining organic electroluminescence devices wholeheartedly.

Namely, this invention,

- (1) The hydrocarbon compound which the condensed multi-ring type aromatic series ring and the fluorene ring couple directly (however, a condensed multi-ring type aromatic series ring is not an anthracene ring),
- (2) A hydrocarbon compound given in the 1st term which the 9th place of a fluorene ring has combined in the location of an except,
- (3) The hydrocarbon compound expressed with a general formula (1),
- X1-(F1)j-(A1)k-(F2)l-(A2)m-(F3)n-X2 (1)
- (A1 and A2 express independently the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the bivalence which is not permuted [a permutation or ] among a formula, respectively.) F1, F2, and F3 express independently the fluorene div1 radical which is not permuted [a permutation or ], respectively. Independently
- XI and X2, respectively A hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, Branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching, or an annular alkoxy group. The aralkyl radical which is not permuted [ the aming group which is not permuted / the aming group which is not permutation or /, a permutation, or /, a permutation, or ] is expressed. j, m, and n express 0 or 1, and k and 1 express 1 or 2, when k is 2, A1 comrades may be the same or you may differ, and when I is 2, F2 comrades may be the same or may differ. However, as for A1 and A2, not an anthracene divyl radical but X1 and X2 are not an anthryl radical.
- (4) A hydrocarbon compound given in the 3rd term whose k is 1,
- (5) A hydrocarbon compound given in the 4th term F1, F2, and whose F3 are a fluorene -2 and 7-diyl radical,
- (6) A hydrocarbon compound given in the 3rd term whose m is j and0, whose l is 1 and whose k+m is 2,
- (7) A hydrocarbon compound given in the 6th term whose F2 is a fluorene -2 and 7-diyl radical,
- (8) A hydrocarbon compound given in the 3rd term whose j+l+n is 2, whose k is 1 and whose m is 0,
- (9) A hydrocarbon compound given in the 8th term F1, F2, and whose F3 are a fluorene -2 and 7-diyl radical,
- (10) A hydrocarbon compound given in the 3rd term whose n is j, m, and0 and whose l is k and1,
- (11) A hydrocarbon compound given in the 10th term whose F2 is a fluorene -2 and 7-diyl radical, [0006]
- (12) The hydrocarbon compound expressed with a general formula (2),

[Formula 4]

(A21 and A22 express independently the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the monovalence which is not permuted [a permutation or ] among a formula, respectively.) Independently R21 and R22, respectively The alkyl group which is not permuted [a hydrogen atom, a permutation, or ], The aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ] is expressed. X21-X26 express independently the aralkyl radical which is not permuted (the aryl group which is not permuted / a hydrogen atom, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkoxy group, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, and R22, and X21-X26 are not a condensed multi-ring type aromatic series ring machine and a fluorenyl group.

[0007]

(13) The hydrocarbon compound expressed with a general formula (3), [Formula 5]

(A31 expresses among a formula the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the bivalence which is not permuted [a permutation or ].) Independently R31-R34, respectively The alkyl group which is not permuted [a hydrogen atom, a permutation, or ], The aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ] is expressed. X301-X314 express independently the aralkyl radical which is not permuted / the amino group which is not permuted / a hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alky. I group, a permutation, or /, a permutation, a pe

(14) The hydrocarbon compound expressed with a general formula (4), [Formula 6]

(A41 expresses among a formula the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the monovalence which is not permuted [a permutation or ].) Independently R41 and R42, respectively The alkyl group which is not permuted [a phydrogen atom, a permutation, or ], The aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted /a permutation or /, a permutation, or ] is expressed. X41-X47 express independently the aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted / the amino group which is not permuted /a hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkoy group, a permutation, or /, a permutation, or /, a

permutation, or J, respectively. However, as for A41, not an anthryl radical but R41 and R42, and X41-X47 are not a condensed multi-ring type aromatic series ring machine and a fluorenyl group. 100091

- (15) The hydrocarbon compound according to claim 1 to 14 whose condensed multi-ring type aromatic series rings are one which is chosen from a naphthalene ring, a phenanthrene ring, a fluoranthene ring, a pyrene ring, a chrysene ring, or a perylene ring of rings.
- (16) The charge of organic electroluminescence-devices lumber given in either of one to 15 terms,
- (17) Organic electroluminescence devices which come at least to pinch the layer which carries out kind content of the charge of organic electroluminescence-devices lumber given in the 16th term at least to inter-electrode [ of a couple ] further,
- (18) Organic electroluminescence devices given in the 17th term whose layer which contains the charge of organic electroluminescence-devices lumber of a publication in the 16th term is a luminous layer,
- (19) 17 to which the layer which contains the charge of organic electroluminescence-devices lumber of a publication in the 16th term is further characterized by containing a luminescent organometallic complex, or organic electroluminescence devices given in the 18th term,
- (20) 17 to which the layer which contains the charge of organic electroluminescence-devices lumber of a publication in the 16th term is further characterized by containing a thoria reel amine derivative, or organic electroluminescence devices given in the 18th term,
- (21) 17 to which the layer which contains the charge of organic electroluminescence-devices lumber of a publication in the 16th term is further characterized by containing a stilbene derivative, or organic electroluminescence devices given in the 18th term.
- (22) Organic electroluminescence devices given in either of 17 to 21 terms which has a hole-injection transporting bed further in inter-electrode [ of a couple ].
- (23) Organic electroluminescence devices given in either of 17 to 22 terms which has an electron injection transporting bed further in inter-electrode [ of a couple ], 100101

[Embodiment of the Invention]

Hereafter, this invention is explained to a detail.

This invention relates to the hydrocarbon compound (however, a condensed multi-ring type aromatic series ring is not an anthracene ring) which the condensed multi-ring type aromatic series ring and the fluorene ring couple directly.

The hydrocarbon compound (however, a condensed multi-ring type aromatic series ring is not an anthracene ring) (it is hereafter written as the compound A concerning this invention) which the condensed multi-ring type aromatic series ring concerning this invention and the fluorene ring couple directly is a with a molecular weight of 2000 or less compound preferably excluding a polymer, and is a with a molecular weight of 1000 or less compound more preferably.

[0011]

A fluorene ring is the compound combined with condensed multi-ring type aromatic series rings other than an anthracene ring the 9th place in the location of an except preferably, and the compound A concerning this invention is a compound expressed with a general formula (1) more preferably.

X1-(F1)j-(A1)k-(F2)l-(A2)m-(F3)n-X2 (1)

(A1 and A2 express independently the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the bivalence which is not permuted [a permutation or ] among a formula, respectively.) F1, F2, and F3 express independently the fluorene diyl radical which is not permuted [a permutation or ], respectively. Independently X1 and X2, respectively A hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, Branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching, or an annular alkoxy group, The aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted / a permutation, or /, a permutation, or /s a permutation or /s a

In the compound expressed with a general formula (1), X1 and X2 express independently the aralkyl radical which is not permuted / the arryl group which is not permuted / a hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkoxy group, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, or ], respectively. However, X1 and X2 are not anthryl radicals.

In addition, an aryl group expresses heterocycle type aromatic series radicals, such as carbocyclic aromatic series radicals, such as a phenyl group and a naphthyl group, a furil radical, a thienyl group, and a pyridyl radical

moreover, the compound expressed with a general formula (1) — setting — the amino group of X1 and X2 — a substituent — having — \*\*\*\* — substituents, such as an alkyl group of carbon numbers 1-20, an aryl group of carbon numbers 3-25, or an aralkyl radical of carbon numbers 4-20, — single — it may permute of II permute When the II permutation of the amino group of X1 and X2 is carried out by the alkyl group, the aryl group, or the aralkyl radical, substituents may form nitrogen-containing heterocycle with a united nitrogen atom Moreover, in the compound expressed with a general formula (1), the aryl group and aralkyl radical of X1 and X2 may have the substituent. A halogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-20, branching, or an annular alkyl group, The straight chain of carbon numbers 1-20, branching or an annular alkoxy group, the non-permutation amino group of carbon numbers 1-20, a II permutation amino group of carbon numbers 2-40, a nitrogen-containing heterocycle radical of carbon numbers 4-24, an aryl group of carbon numbers 3-25, and an aralkyl radical of carbon numbers 5-16, — a single permutation — or you may many permute.

100131

Preferably X1 and X2 A hydrogen atom, a halogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-20, Branching or an annular alkyl group, the straight chain of carbon numbers 1-20, branching, or an annular alkoxy group, The non-permuted amino group, the mono-permutation amino group of carbon numbers 1-20, the JI permutation amino group of carbon numbers 2-40. The carbocyclic aromatic series radical which is not permuted [ the permutation of the nitrogen-containing heterocycle radical of carbon numbers 4-24, and carbon numbers 6-25, or ], It is the aralkyl radical which is not permuted [ the permutation of the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the permutation of carbon numbers 3-25, or /, or carbon numbers 5-20, or ]. More preferably A hydrogen atom, a halogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-10, branching, or an annular alkyl group, The straight chain of carbon numbers 1-10, branching or an annular alkoxy group, the non-permuted amino group, The mono-permutation amino group of carbon numbers 1-16, the JI permutation amino group of carbon numbers 2-28. The carbocyclic aromatic series radical which is not permuted [ the permutation of the nitrogen-containing heterocycle radical of carbon numbers 4-20, and carbon numbers 6-12, or ], It is the aralkyl radical which is not permuted [ the permutation of the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the permutation of carbon numbers 4-12, or /, or carbon numbers 7-12, or ]. Still more preferably A hydrogen atom, a halogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-8. branching, or an annular alkyl group. The straight chain of carbon numbers 1-8, branching or an annular alkoxy group, the non-permuted amino group, The mono-permutation amino group of carbon numbers 1-10, the JI permutation amino group of carbon numbers 2-20, It is the aralkyl radical which is not permuted [ the permutation of the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the permutation of the carbocyclic aromatic series radical which is not permuted / the permutation of the nitrogen-containing heterocycle radical of carbon numbers 4-16, and carbon numbers 6-10, or /, and carbon numbers 4-10, or /, or carbon numbers 7-10, or ].

[0014]

As an example of X1 and X2, a hydrogen atom; fluorine atom, a chlorine atom, Halogen atoms, such as a bromine atom; A methyl group, an ethyl group, n-propyl group, An isopropyl group, n-butyl, an isobutyl radical, at exceptivel, tert-butyl, n-pentyl radical, an isopentyl radical, a neopentyl radical, a tert-pentyl radical, a cyclopentylic group, n-hexyl group, 1-methyl pentyl radical, 4-methyl-2-pentyl radical, 3, and 3-dimethyl butyl, 2-ethyl butyl, A cyclohexyl radical, n-heptyl radical, 1-methylhexyl radical, a cyclohexyl methyl group, A 4-tert-butyl cyclohexyl radical, n-heptyl radical, a cyclohexyl radical, a cyclohexyl radical, n-nethyl heptyl radical, 2-ethylhexyl radical, 2-propyl pentyl radical, n-nonyl radical, 2, and 2-

dimethyl heptyl radical, 2, a 6-dimethyl-4-heptyl radical, 3 and 5, 5-trimethylhexyl radical, n-decyl group, n-undecyl radical, 1-methyldecyl radical, n-dodecyl, n-tridecyl radical, 1-hexyl heptyl radical, n-tetradecyl radical, An n-pentadecyl group, n-hexadecyl radical, an n-heptadecyl radical, n-octadecyl radical, A straight chain, branching, or annular alkyl groups, such as n-eicosyl radical; A methoxy group, An ethoxy radical, n-propoxy group, an n-butoxy radical, An iso butoxy radical, a sec-butoxy radical, an n-pentyloxy radical, an eeopentyl oxy-radical, Cyclopenthyloxy radical, n-hexyloxy radical, 3, and 3-dimethyl butyloxy radical, 2-ethyl butyloxy radical, a cyclohexyloxy radical, n-heptyloxy radical, n-octyloxy radical, 2-ethylhexyloxy radical, n-nonyloxy radical, An n-decyloxy radical, n-undecyloxy radical, n-dodecyloxy radical, Straight chains, such as n-tridecyl oxy-radical, n-tetradecyl oxy-radical, an n-pentadecyl oxy-radical, n-hexadecyl oxy-radical, an n-heptadecyl oxy-radical, n-octadecyloxy radical, an n-eicosyl oxy-radical, branching, or annular alkoxy group;

#### [0015]

Amino group; N-methylamino radical, N-ethylamino radical, an N-n-butylamino radical, N-cyclohexylamino radical, the N-n-octyl amino group, the N-n-DESHIRU amino group, N-benzylamino radical, N-phenylamino radical, N-(3-methylphenyl) amino group, N-(4-methylphenyl) amino group, N-(4-n-buthylphenyl) amino group, N-(4-methoxypheny) amino group, N-(3-fluoro phenyl) amino group, N-(4-chlorophenyl) amino group. N-(1-naphthyl) amino group, Mono-permutation amino groups, such as N-(2-naphthyl) amino group; N and Ndimethylamino radical, An N and N-diethylamino radical, N, and N-G n-butylamino radical, N, and N-G nhexylamino radical, The N and N-G n-octyl amino-group, N, and N-G n-DESHIRU amino group, An N and N-G n-dodecylamino radical, an N-methyl-N-ethylamino radical, An N-ethyl-N-n-butylamino radical, an Nmethyl-N-phenylamino radical, N-n-butyl-N-phenylamino radical, N, and N-diphenylamino radical, N and N-JI (3 methylphenyl) amino-group, N, and N-JI (4-methylphenyl) amino group, N and N-JI (4-ethylphenyl) aminogroup, N, and N-JI (4-tert-buthylphenyl) amino group, N and N-JI (4-n-hexyl phenyl) amino-group, N, and N-JI (4-methoxypheny) amino group, N and N-JI (4-ethoxy phenyl) amino-group, N, and N-JI (4-n-butyloxy phenyl) amino group, N and N-JI (4-n-hexyloxy phenyl) amino-group, N, and N-JI (1-naphthyl) amino group, N and N-JI (2-naphthyl) amino group, the N-phenyl-N-(3-methylphenyl) amino group, The N-phenyl-N-(4methylphenyl) amino group, the N-phenyl-N-(4-octyl phenyl) amino group, The N-phenyl-N-(4methoxypheny) amino group, the N-phenyl-N-(4-ethoxy phenyl) amino group, The N-phenyl-N-(4-n-hexyloxy phenyl) amino group, JI permutation amino groups, such as an N-phenyl-N-(4-fluoro phenyl) amino group, an N-phenyl-N-(1-naphthyl) amino group, an N-phenyl-N-(2-naphthyl) amino group, and an N-phenyl-N-(4phenyl phenyl) amino group:

[0016] N-pyrrolidino radical, N-piperidino radical, a 2-methyl-N-piperidino radical, A 3-methyl-N-piperidino radical, a 4-methyl-N-piperidino radical, a 2-ethyl-N-piperidino radical, 2, a 6-dimethyl-N-piperidino radical, 3, a 5dimethyl-N-piperidino radical, A 2, 2, 6, and 6-tetramethyl-N-piperidino radical, N-morpholino group, 2, a 6dimethyl-N-morpholino group, N-carbazolyl radical, a 2-methyl-N-carbazolyl radical, A 3-methyl-N-carbazolyl radical, a 4-methyl-N-carbazolyl radical, A 3-n-butyl-N-carbazolyl radical, a 3-n-hexyl-N-carbazolyl radical, A 3-n-octyl-N-carbazolyl radical, 3, a 6-dimethyl-N-carbazolyl radical, 1, a 4-dimethyl-N-carbazolyl radical, 3, a 6-diethyl-N-carbazolyl radical, A 2-methoxy-N-carbazolyl radical, a 3-methoxy-N-carbazolyl radical, A 3ethoxy-N-carbazolyl radical, a 3-isopropyloxy-N-carbazolyl radical, A 3-n-butyloxy-N-carbazolyl radical, a 3n-hexyloxy-N-carbazolyl radical, A 3-n-octyloxy-N-carbazolyl radical, a 3-n-decyloxy carbazolyl radical, A 3phenyl-N-carbazolyl radical, a 3-(4'-methylphenyl)-N-carbazolyl radical, A 3-(4'-tert-buthylphenyl)-Ncarbazolyl radical, 3, a 6-diphenyl-N-carbazolyl radical, A 3-chloro-N-carbazolyl radical, the N-[benzoal] carbazolyl radical, The N-[benzob] carbazolyl radical, the N-[benzoc] carbazolyl radical, An N-dibenzo [a, i] carbazolyl radical, an N-dibenzo [b, h] carbazolyl radical, An N-dibenzo [c, g] carbazolyl radical, N-FENOKISAJINIIRU radical, A 2-methyl-N-FENOKISAJINIIRU radical, a 2-chloro-N-FENOKISAJINIIRU radical, A 2-fluoro-N-FENOKISAJINIIRU radical, a 2-trifluoromethyl-N-FENOKISAJINIIRU radical, N-FENOCHIAJINIIRU radical, a 2-methyl-N-FENOCHIAJINIIRU radical, A 2-chloro-N-FENOCHIAJINIIRU machine, a 2-fluoro-N-FENOCHIAJINIIRU radical, A 2-trifluoromethyl-N-FENOCHIAJINIIRU radical, N-AKURIDANIRU radical, An N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, a 2-methyl-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, A 3-methyl-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, a 4-methyl-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, A

2-trifluoromethyl-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, a 3-trifluoromethyl-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, A 3-n-butyl-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, a 3-n-hexyl-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, A 3-n-octyl-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, a 3-n-DESHIRU-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3, a 6dimethyl-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, a 2-methoxy-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, A 3methoxy-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, a 3-ethoxy-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, A 3isopropyloxy-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, a 3-n-butyloxy-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, A 3n-octyloxy-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, a 3-n-decyloxy-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, A 3phenyl-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, a 3-(4'-methylphenyl)-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, A 2chloro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, a 3-chloro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 10, a 11dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, the 2-methyl -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, The 3-methyl -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, The 4-methyl -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 2-trifluoromethyl -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3-trifluoromethyl -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3-n-butyl -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, The 3-n-hexyl-10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical. The 3-n-octyl-10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3-n-DESHIRU-10, a 11-dihydro-Ndibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3, the 6-dimethyl -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, The 2-methoxy -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, The 3-methoxy -10, a 11-dihydro-Ndibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3-ethoxy -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3isopropyloxy -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3-n-butyloxy -10, a 11-dihydro-Ndibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3-n-octyloxy -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3-ndecyloxy - 10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical. The 3-phenyl -10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3-(4'-methylphenyl)-10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical. Nitrogen-containing heterocycle radicals, such as 2-chloro - 10, a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical, 3-chloro -10, and a 11-dihydro-N-dibenzo [b, f] AZEPINIRU radical; [0017]

A phenyl group, 4-methylphenyl radical, 3-methylphenyl radical, 2-methylphenyl radical, 4-ethyl phenyl group, 3-ethyl phenyl group, 2-ethyl phenyl group, A 4-n-propyl phenyl group, 4-isopropyl phenyl group, 2-isopropyl phenyl group, A 4-n-buthylphenyl radical, 4-isobutyl phenyl group, a 4-sec-buthylphenyl radical, A 2-secbuthylphenyl radical, a 4-tert-buthylphenyl radical, A 3-tert-buthylphenyl radical, a 2-tert-buthylphenyl radical, A 4-n-pentyl phenyl group, 4-isopentyl phenyl group, a 4-neopentyl phenyl group, A 4-tert-pentyl phenyl group, a 4-n-hexyl phenyl group, 4-(2'-ethyl butyl) phenyl group, a 4-n-heptyl phenyl group, A 4-n-octyl phenyl group, 4-(2'-ethylhexyl) phenyl group, A 4-n-nonylphenyl radical, a 4-n-DESHIRU phenyl group, a 4-nundecyl phenyl group, A 4-n-dodecyl phenyl group, a 4-n-tetradecyl phenyl group, 4-cyclohexyl phenyl group, 4-(4'-methylcyclohexyl) phenyl group, 4-(4'-tert-butyl cyclohexyl) phenyl group, 3-cyclohexyl phenyl group, 2cyclohexyl phenyl group, 2, 3-dimethylphenyl radical, 2, 4-dimethylphenyl radical, 2, 5-dimethylphenyl radical, 2, 6-dimethylphenyl radical, 3, 4-dimethylphenyl radical, 3, 5-dimethylphenyl radical, 3 and 4, 5-trimethyl phenyl radical, 2, 3, 5, a 6-tetramethyl phenyl group, 2, 4-diethyl phenyl group, 2, 6-diethyl phenyl group, 2, 5diisopropylphenyl radical, 2, 6-diisopropylphenyl radical, 2, a 6-diisobutyl phenyl group, 2, a 4-G tertbuthylphenyl radical, 2, a 5-G tert-buthylphenyl radical, 4, a 6-G tert-butyl-2-methylphenyl radical, a 5-tertbutyl-2-methylphenyl radical, 4-tert-butyl -2, 6-dimethylphenyl radical, 1-naphthyl group, 2-naphthyl group, 1. 2 and 3, a 4-tetrahydro-5-naphthyl group, 1, 2, 3, a 4-tetrahydro-6-naphthyl group, a 4-ethyl-1-naphthyl group, A 6-n-butyl-2-naphthyl group, 5-indanyl radical, 4-methoxypheny radical, 3-methoxypheny radical, 2methoxypheny radical, a 4-ethoxy phenyl group, A 3-ethoxy phenyl group, a 2-ethoxy phenyl group, a 4-npropyloxy phenyl group, A 3-n-propyloxy phenyl group, 4-isopropyloxy phenyl group, 2-isopropyloxy phenyl group, a 4-n-butyloxy phenyl group, 4-isobutyloxy phenyl group, a 2-sec-butyloxy phenyl group, A 4-npentyloxy phenyl group, 4-isopentyloxy phenyl group, 2-isopentyloxy phenyl group, a 4-neopentyl oxy-phenyl group, A 2-neopentyl oxy-phenyl group, a 4-n-hexyloxy phenyl group, A 4-(2'-ethyl butyl) oxy-phenyl group, a 4-n-heptyloxy phenyl group, A 4-n-octyloxy phenyl group, a 4-n-nonyloxy phenyl group, A 4-n-decyloxy phenyl group, a 4-n-undecyloxy phenyl group, A 4-n-dodecyloxy phenyl group, a 4-n-tetradecyl oxy-phenyl group, 4-cyclohexyloxy phenyl group, 2-cyclohexyloxy phenyl group, 2, 3-dimethoxy phenyl group, 2, 4dimethoxy phenyl group, 2, 5-dimethoxy phenyl group, 3, 4-dimethoxy phenyl group, 3, 5-dimethoxy phenyl

group, 3, 5-diethoxy phenyl group, A 2-methoxy-4-methylphenyl radical, a 2-methoxy-5-methylphenyl radical, A 2-methyl-4-methoxypheny radical, a 3-methyl-4-methoxypheny radical, A 3-methyl-5-methoxypheny radical, a 2-methoxy-1-naphthyl group, A 4-methoxy-1-naphthyl group, a 4-n-butyloxy-1-naphthyl group, A 5-ethoxy-1-naphthyl group, a 6-methoxy-2-naphthyl group, a 6-ethoxy-2-naphthyl group, a 6-n-butyloxy-2-naphthyl group, a 6-n-hexyloxy-2-naphthyl group, a 7-methoxy-2-naphthyl group, a 7-n-butyloxy-2-naphthyl group, 4-phenyl phenyl group, 3-phenyl phenyl group, 2-phenyl phenyl group, 4-(4'-methylphenyl) phenyl group, 4-(3'-methylphenyl) phenyl group, 4-(4'-ethyl phenyl) phenyl group, 4-(4'-isopropyl phenyl) phenyl group, 4-(4'tert-buthylphenyl) phenyl group, 4-(4'-n-hexyl phenyl) phenyl group, 4-(4'-n-octyl phenyl) phenyl group, 4-(4'-n-octyl phenyl) methoxypheny) phenyl group, 4-(4'-n-butyloxy phenyl) phenyl group, 2-(2'-methoxypheny) phenyl group, 4-(4'chlorophenyl) phenyl group, a 3-methyl-4-phenyl phenyl group, A 3-methoxy-4-phenyl phenyl group, a 9phenyl-2-fluorenyl group, A 9 and 9-diphenyl-2-fluorenyl group, a 9-methyl-9-phenyl-2-fluorenyl group, A 9ethyl-9-phenyl-2-fluorenyl group, 4-fluoro phenyl group, 3-fluoro phenyl group, 2-fluoro phenyl group, 4chlorophenyl radical, A 3-chlorophenyl radical, 2-chlorophenyl radical, 4-BUROMO phenyl group, 2-BUROMO phenyl group, 4-trifluoro methylphenyl radical, 2, a 3-difluoro phenyl group, 2, a 4-difluoro phenyl group, 2, a 5-difluoro phenyl group, 2, a 6-difluoro phenyl group, 3, a 4-difluoro phenyl group, 3, a 5-difluoro phenyl group, 2, 3-dichlorophenyl radical, 2, 4-dichlorophenyl radical, 2, 5-dichlorophenyl radical, 3, 4dichlorophenyl radical, 3, 5-dichlorophenyl radical, 2, 5-dibromo phenyl group, 2 and 4, 6-TORIKURORO phenyl group, A 2-fluoro-4-methylphenyl radical, a 2-fluoro-5-methylphenyl radical, A 3-fluoro-2methylphenyl radical, a 3-fluoro-4-methylphenyl radical, A 2-methyl-4-fluoro phenyl group, a 2-methyl-5fluoro phenyl group, A 3-methyl-4-fluoro phenyl group, a 2-chloro-4-methylphenyl radical, A 2-chloro-5methylphenyl radical, a 2-chloro-6-methylphenyl radical, A 3-chloro-4-methylphenyl radical, a 2-methyl-3chlorophenyl radical, A 2-methyl-4-chlorophenyl radical, a 3-methyl-4-chlorophenyl radical, 2-chloro -4, 6dimethylphenyl radical, 2, a 4-dichloro-1-naphthyl group, 1, a 6-dichloro-2-naphthyl group, a 2-methoxy-4fluoro phenyl group, A 3-methoxy-4-fluoro phenyl group, a 2-fluoro-4-methoxypheny radical, A 2-fluoro-4ethoxy phenyl group, a 2-fluoro-6-methoxypheny radical, A 3-fluoro-4-methoxypheny radical, a 3-fluoro-4ethoxy phenyl group. A 2-chloro-4-methoxypheny radical, a 3-chloro-4-methoxypheny radical. Carbocyclic aromatic series radical which is not permuted [permutations, such as a 2-methoxy-5-chlorophenyl radical, a 3methoxy-4-chlorophenyl radical, a 3-methoxy-6-chlorophenyl radical, 5-chloro -2, and 4-dimethoxy phenyl group, or ];

4-quinolyl radical, 3-quinolyl radical, a 4-methyl-2-quinolyl radical, 4-pyridyl radical, 3-pyridyl radical, 2-pyridyl radical, a 5-methyl-2-pyridyl radical, a 6-methyl-2-pyridyl radical, a 6-methyl-2-pyridyl radical, a 6-methyl-2-pyridyl radical, a 6-methyl-2-pyridyl radical, 2-furil radical, 3-thienyl group, 2-thienyl group, a 4-methyl-3-thienyl group, a 5-methyl-2-thienyl group, Heterocycle type aromatic series radical which is not permuted [permutations, such as a 3-methyl-2-thienyl group, 2-oxazolyl radical, 2-thiazolyl radical, 2-benzoxazolyl radical, 2-benzothiazolyl radical, and 2-benzoimidazolyl radical, or 1;

[0018]

Benzyl, phenethyl radical, alpha-methylbenzyl radical, alpha, and alpha-dimethylbenzyl radical, 1-naphthyl methyl group, 2-naphthyl methyl group, 2-naphthyl methyl group, 3-naphthyl methyl group, 3-naphthyl methyl proup, 3-naphthyl methyl proup, 3-naphthyl methyl proup, 4-naphthyl methyl proup, 4-naphthyl methyl proup, 4-naphthyl methyl proup, 4-naphthyl methyl penzyl, 4-naphthyl penzyl, 4-naphthyl penzyl, 4-naphthyl penzyl, 4-naphthyl proup, 3-naphthyl proup, 4-naphthyl prou

[0019]

In the compound expressed with a general formula (1), A1 and A2 express independently the condensed multiring type aromatic series ring machine of the bivalence which is not permuted [permutations other than an anthracene diyl radical, or ], respectively, and F1, F2, and F3 express independently the fluorene diyl radical which is not permuted [a permutation or ], respectively.

As a substituent in case A1, A2, F1, F2, and F3 have a substituent, the aralkyl radical which is not permuted [ the aryl group which is not permuted / the amino group which is not permuted / a halogen atom, a straight

chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkoxy group, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, or l is mentioned, for example, A substituent in case A1, A2, F1, F2, and F3 have a substituent Preferably A hydrogen atom, a halogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-20, branching, or an annular alkyl group, The straight chain of carbon numbers 1-20, branching or an annular alkoxy group, the non-permuted amino group. The mono-permutation amino group of carbon numbers 1-20, the JI permutation amino group of carbon numbers 2-40. The carbocyclic aromatic series radical which is not permuted [ the permutation of the nitrogen-containing heterocycle radical of carbon numbers 4-24, and carbon numbers 6-25, or ], It is the aralkyl radical which is not permuted [ the permutation of the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the permutation of carbon numbers 3-25, or /, or carbon numbers 5-20, or ]. More preferably A hydrogen atom, a halogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-10, branching, or an annular alkyl group, The straight chain of carbon numbers 1-10, branching or an annular alkoxy group, the non-permuted amino group, The mono-permutation amino group of carbon numbers 1-16, the JI permutation amino group of carbon numbers 2-28, The carbocyclic aromatic series radical which is not permuted [ the permutation of the nitrogen-containing heterocycle radical of carbon numbers 4-20, and carbon numbers 6-12, or 1. It is the aralkyl radical which is not permuted [ the permutation of the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the permutation of carbon numbers 4-12, or /, or carbon numbers 7-12, or ]. Still more preferably A hydrogen atom, a halogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-8, branching, or an annular alkyl group, The straight chain of carbon numbers 1-8, branching or an annular alkoxy group, the non-permuted amino group. The mono-permutation amino group of carbon numbers 1-10, the JI permutation amino group of carbon numbers 2-20, It is the aralkyl radical which is not permuted [ the permutation of the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the permutation of the carbocyclic aromatic series radical which is not permuted / the permutation of the nitrogen-containing heterocycle radical of carbon numbers 4-16, and carbon numbers 6-10, or /, and carbon numbers 4-10, or /, or carbon numbers 7-10, or ].

[0020]

As an example of a substituent in case A1, A2, F1, F2, and F3 have a substituent The halogen atom mentioned as an example of X1 and X2, a straight chain, branching, or an annular alkyl group, The aralkyl radical which is not permuted [the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the carbocyclic aromatic series radical which is not permuted / a straight chain, branching or an annular alkoxy group, the amino group, the mono-permutation amino group, the mono-permutation amino group, the mono-permutation, or /, a permutation, or

A1 and A2 express the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the bivalence which is not permuted [a permutation or ]. However, A1 and A2 are not anthracene rings.

A condensed multi-ring type aromatic series ring is a carbocyclic aromatic series ring which has the structure which at least two aromatic series rings condensed, and is a carbocyclic aromatic series ring which is a carbocyclic aromatic series ring which 2-6 aromatic series rings condensed, and 2-4 aromatic series rings condensed more preferably.

[0021]

As an example of A1 and A2, for example The naphthalene diyl radical which is not permuted [a permutation or ], The phenanthrene diyl radical which is not permuted [the acenaphthylene diyl radical which is not permuted / a permutation or /, a per

permutation or /, a permutation, or ]. More preferably The naphthalene -1 which is not permuted [ the naphthalene -1 which is not permuted / a permutation or /, 3-diyl radical, a permutation, or ], 4-diyl radical, The naphthalene -1 which is not permuted [ the naphthalene -1 which is not permuted / a permutation or /, 5-diyl radical, a permutation, or ], 6-diyl radical, The phenanthrene -2 which is not permuted [ the naphthalene -1 which is not permuted [ the phenanthrene -9 which is not permutation, or ], 10-diyl radical, a permutation, or ], 8-diyl radical, a permutation, or ], 8-diyl radical, They are the perylene -1 which is not permuted [ the chrysene -6 which is not permuted / a permutation or /, 5-diyl radical, a permutation, or /, 6-diyl radical, a permutation, or /, 8-diyl radical, a permutation, or /, 6-diyl radical, a permutation, or /, 8-diyl radical, a permutation, or /, 6-diyl radical, a permutation, or /, 8-diyl radical, a permutation or /, 8-diyl radical, a permutation or /, 8-diyl radical, a permutation or /, 8-diy

 $\tilde{F}1, F_2$ , and F3 For example, the fluorene -1 which is not permuted [a permutation or ], 3-diyl radical, The fluorene -1 which is not permuted [be fluorene -1 which is not permuted [a permutation or ], 6-diyl radical, a permutation, or ], 7-diyl radical, a permutation, or ], 7-diyl radical, a permutation, or ], 6-diyl radical, They are the fluorene -3 which is not permuted [be fluorene -2 which is not permuted [a permutation or ], 7-diyl radical, a permutation, or ] and 6-diyl radical, Preferably The fluorene -1 which is not permuted [be fluorene -1 which is not permuted [a permutation or ], 6-diyl radical, a permutation, or ], 7-diyl radical, a permutation or ], 6-diyl radical, a permutation or ], 6-diyl radical, a permutation or ], 6-diyl radical, They are the fluorene -1 which is not permuted [be fluorene -2 which is not permuted [a permutation, or ], 7-diyl radical, a permutation, or ] and 6-diyl radical. More preferably Permutation Or it is the fluorene -3 which is not permuted [the fluorene -2 which is n

[0023]

In the compound expressed with a general formula (1), j, m, and n express 0 or 1, and k and 1 express 1 or 2. Preferably \*\*1 \*\*2 whose k is 1 \*\*3 whose n is j and0, whose 1 is 1 and whose k+m is 2 j+l+n is 2, k is 1 and m is 0 -- and \*\*4 n is j, m, and0 and the case where 1 is k and1 can be mentioned.

The value of j, k, l, m, and n can divide roughly into the following structures the compound expressed with a general formula (1).

X1-A1-F2-X2 (1a)

X1-F1-A1-F2-X2 (1b)

X1-A1-F2-A2-X2 (1c)

X1-A1-F2-F2-X2 (1d)

X1-A1-A1-F2-X2 (1e)

X1-F1-A1-F2-A2-X2 (1f)

X1-F1-A1-F2-F2-X2 (1g) X1-F1-A1-A1-F2-X2 (1h)

X1-F1-A1-A1-F2-X2 (1n) X1-A1-F2-F2-A2-X2 (1i)

X1-A1-F2-F2-A2-X2 (11) X1-A1-A1-F2-A2-X2 (11)

X1-A1-A1-F2-A2-X2 (1j) X1-A1-A1-F2-F2-X2 (1k)

X1-A1-F2-F2-F3-X2 (11)

X1-F1-A1-F2-A2-F3-X2 (1m)

X1-F1-A1-F2-F2-A2-X2 (1n)

X1-F1-A1-A1-F2-A2-X2 (10)

X1-F1-A1-A1-F2-F2-X2 (1p)

X1-A1-A1-F2-F2-A2-X2 (1q) X1-F1-A1-F2-F2-F3-X2 (1r)

X1-A1-A1-F2-A1-F3-X2 (1s)

X1-A1-A1-F2-F2-F3-X2 (1t)

X1-F1-A1-A1-F2-F2-A2-X2 (1u)

X1-F1-A1-F2-F2-A2-F3-X2 (1v)

X1-F1-A1-A1-F2-A2-F3-X2 (1w)

X1-F1-A1-A1-F2-F2-F3-X2 (1x)

X1-A1-A1-F2-F2-A2-F3-X2 (1y)

X1-F1-A1-A1-F2-F2-A2-F3-X2 (1z)

A1, A2, F1, F2, F3, X1, and X2 express the same semantics as the case of a general formula (1) among [type. ] Among such structures, preferably (1a), (1b), (1c), They are (1d), (1f), (1g), (1i), (1l.), (1m), (1n), (1r), and (1v) (1y) the structure expressed. More preferably It is (1a), (1b), (1c), (1f), (1g), (1i), (1m), and (1v) the structure expressed, and they are (1a), (1b), and (1c) (1m) the structure expressed still more preferably. [0024]

Furthermore, as a desirable gestalt of a compound expressed with a general formula (1), the compound expressed with the following general formula (2), the following general formula (3), and the following general formula (4) can be mentioned. [Formula 7]

(A21 and A22 express independently the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the monovalence which is not permuted [a permutation or ] among a formula, respectively.) Independently R21 and R22, respectively The alkyl group which is not permuted [ a hydrogen atom, a permutation, or ]. The aralkyl radical which is not permuted [ the aryl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation. or ] is expressed. X21-X26 express independently the aralkyl radical which is not permuted [ the aryl group which is not permuted / the amino group which is not permuted / a hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkoxy group, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, or l, respectively. However, as for A21 and A22, not an anthryl radical but R21 and R22, and X21-X26 are not a condensed multi-ring type aromatic series ring machine and a fluorenvl group. [0025]

[Formula 8]

(A31 expresses among a formula the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the bivalence which is not permuted [a permutation or ].) Independently R31-R34, respectively The alkyl group which is not permuted [ a hydrogen atom, a permutation, or ], The aralkyl radical which is not permuted [ the aryl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or 1 is expressed. X301-X314 express independently the aralkyl radical which is not permuted [ the aryl group which is not permuted / the amino group which is not permuted / a hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkoxy group, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, or /.

respectively. However, as for A31, not an anthracene diyl radical but R31-R34, and X301-X314 are not a condensed multi-ring type aromatic series ring machine and a fluorenyl group. [0026]

[Formula 9]

(A41 expresses among a formula the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the monovalence which is not permuted [a permutation or].) Independently R41 and R42, respectively The alkyl group which is not permuted [a permutation or], I provided a permutation, or], The aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted a permutation or /, a permutation, or] is expressed. X41-X47 express independently the aralkyl radical which is not permuted [the aryl group which is not permuted / the amino group which is not permuted / a hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkoxy group, a permutation, or /, a permutation /, a permutatio

In the compound expressed with a general formula (2), a general formula (3), and a general formula (4), R21, R21, R31-R34, and R41 and R42 express independently the aralkyl radical which is not permuted [ the aryl group which is not permuted / a hydrogen atom, a straight chain, branching or an annular alkyl group a permutation, or /, a permutation, or ], respectively. However, R21, R22, R31-R34, and R41 and R42 are not a condensed multi-ring type aromatic series ring machine and a fluorenyl group.

R21, R22, R31-R34, and R41 and R42 Preferably A hydrogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-20, branching, or an annular alkyl group, The heterocycle type aromatic series radical which is not permuted [the permutation of the carbocyclic aromatic series radical which is not permuted of the permutation of carbon numbers 3-25, or ], It is the aralkyl radical which is not permuted [the permutation of carbon numbers 5-20, or ]. Or more preferably The carbocyclic aromatic series radical which is not permuted [the permutation of a hydrogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-10, branching or an annular alkyl group, and carbon numbers 6-12, or ], It is the aralkyl radical which is not permuted [the permutation of a hydrogen atom, the straight chain of permuted / the permutation of carbon numbers 4-12, or /, or carbon numbers 7-12, or ]. Still more preferably It is the aralkyl radical which is not permuted / the permutation of the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the permutation of the carbocyclic aromatic series radical which is not permuted / the permutation of a hydrogen atom, the straight chain of carbon numbers 6-10, or /, and carbon numbers 4-10, or /, or earbon numbers 7-10, or 1, or earbon numbers 6-10, or /, and carbon numbers 6-10, or // and carbon numbers 6-10

As an example of R21, R22, R31-R34, and R41 and R42, the aralkyl radical which is not permuted [ the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the carbocyclic aromatic series radical which is not permuted / a hydrogen atom or the straight chain mentioned as an example of X1 and X2, branching or an annular alkyl group, a permutation, or / a permutation, or /, a permutation, or ] can be mentioned. [0028]

In the compound expressed with a general formula (2), a general formula (3), and a general formula (4), X21-X26, X301-X314, and X41-X47 express independently the aralkyl radical which is not permuted [ the aryl group which is not permuted / the amino group which is not permuted / hydrogen atom, a halogen atom, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a straight chain, branching or an annular alkyl group, a

permutation, or, a permutation, or /, a permutation, or /, respectively. However, X21-X26, X301-X314, and X41-X47 are not a condensed multi-ring type aromatic series ring machine and a fluorenyl group. X21-X26, X301-X314, and X41-X47 Preferably A hydrogen atom, a halogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-20, branching, or an annular alkyl group, The straight chain of carbon numbers 1-20, branching or an annular alkoxy group, the non-permuted amino group, The mono-permutation amino group of carbon numbers 1-20, the JI permutation amino group of carbon numbers 2-40. The carbocyclic aromatic series radical which is not permuted [ the permutation of the nitrogen-containing heterocycle radical of carbon numbers 4-24, and carbon numbers 6-25, or ], It is the aralkyl radical which is not permuted [ the permutation of the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the permutation of carbon numbers 3-25, or /, or carbon numbers 5-20, or ]. More preferably A hydrogen atom, a halogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-10, branching, or an annular alkyl group. The straight chain of carbon numbers 1-10, branching or an annular alkoxy group, the non-permuted amino group, The mono-permutation amino group of carbon numbers 1-16, the JI permutation amino group of carbon numbers 2-28, The carbocyclic aromatic series radical which is not permuted [ the permutation of the nitrogen-containing heterocycle radical of carbon numbers 4-20, and carbon numbers 6-12, or ], It is the aralkyl radical which is not permuted [ the permutation of the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the permutation of carbon numbers 4-12, or /, or carbon numbers 7-12, or ]. Still more preferably A hydrogen atom, a halogen atom, the straight chain of carbon numbers 1-8. branching, or an annular alkyl group, The straight chain of carbon numbers 1-8, branching or an annular alkoxy group, the non-permuted amino group, The mono-permutation amino group of carbon numbers 1-10, the JI permutation amino group of carbon numbers 2-20. It is the aralkyl radical which is not permuted I the permutation of the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the permutation of the carbocyclic aromatic series radical which is not permuted / the permutation of the nitrogen-containing heterocycle radical of carbon numbers 4-16, and carbon numbers 6-10, or /, and carbon numbers 4-10, or /, or carbon numbers 7-10, or ].

As an example of X21-X26, X301-X314, and X41-X47 A hydrogen atom or the halogen atom mentioned as an example of X1 and X2, A straight chain, branching or an annular alkoxy group, The aralkyl radical which is not permuted [the heterocycle type aromatic series radical which is not permuted / the amino group, the mono-permutation amino group, the JI permutation amino group, a nitrogen-containing heterocycle radical, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, or / and permutation, and permutation, and permutation, and permutation and

[0029] In the compound expressed with a general formula (2) and a general formula (4), A21, A22, and A41 express independently the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the monovalence which is not permuted [a permutation or ], respectively. However, A21, A22, and A41 are not anthryl radicals. As an example of A21, A22, and A41 For example, the ASENAFUCHIRENIRU radical which is not permuted the naphthyl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ], The fluoran thenyl radical which is not permuted [ the phenan tolyl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ], The TORIFE elm nil radical which is not permuted [ the ASEFENANTORIRENIRU radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation or ], The chestnut SENIRU radical which is not permuted [ the pyrenyl radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ], The peri RENIRU radical which is not permuted [ the North America Free Trade Agreement SENIRU radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ], It is the pen TASENIRU radical which is not permuted [ the PENTA phenyl group which is not permuted / the benzo[a] anthracenyl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or /, a permutation, or ]. Preferably The phenan tolyl group which is not permuted [ the naphthyl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ], It is the peri RENIRU radical which is not permuted [ the chestnut SENÎRU radical which is not permuted / the pyrenyl radical which is not permuted / the fluoran thenyl radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, or ]. More preferably 2-naphthyl group which is not permuted [1-naphthyl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or 1, 9-phenan tolyl group which is not permuted [2-phenan tolyl group which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ], 8-fluoran thenyl radical which is not permuted [3-fluoran thenyl radical which is not permuted / a permutation or /, a

permutation, or ], It is 1-peri RENIRU radical which is not permuted [6-chestnut SENIRU radical which is not permuted /9-pyrenyl radical which is not permuted /1-pyrenyl radical which is not permuted /1-pyrenyl radical which is not permuted /a permutation or /, a permutation, or /, a permutation, or /, a permutation, or ].

[0330]

In the compound expressed with a general formula (3), A31 expresses the condensed multi-ring type aromatic series ring machine of the bivalence which is not permuted [a permutation or ]. However, A31 is not an anthracene diyl radical. As an example of A3I, the naphthalene diyl radical which is not permuted [a permutation or ], The phenanthrene divl radical which is not permuted [ the acenaphthylene divl radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ]. The acephenanthrylene diyl radical which is not permuted [ the fluoranthene diyl radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ]. The pyrene diyl radical which is not permuted [ the triphenylene diyl radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ], The naphthacene diyl radical which is not permuted [ the chrysene diyl radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ], [Benzoal anthracene divl radical which is not permuted the perylene diyl radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or l. It is the pentacene diyl radical which is not permuted [ the pen TAFEN diyl radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ]. Preferably The phenanthrene diyl radical which is not permuted [ the naphthalene diyl radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ]. The pyrene diyl radical which is not permuted the fluoranthene diyl radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or ], It is the perylene diyl radical which is not permuted [ the chrysene diyl radical which is not permuted / a permutation or /, a permutation, or 1. More preferably The naphthalene -1 which is not permuted [ the naphthalene -1 which is not permuted / a permutation or /, 3-divl radical, a permutation, or 1, 4-divl radical. The naphthalene -1 which is not permuted [ the naphthalene -1 which is not permuted / a permutation or /, 5-divl radical, a permutation, or ], 6diyl radical, The phenanthrene -2 which is not permuted [ the naphthalene - I which is not permuted / a permutation or /, 7-diyl radical, a permutation, or ], I0-diyl radical, The fluoranthene -3 which is not permuted the phenanthrene -9 which is not permuted / a permutation or /, 10-diyl radical, a permutation, or 1, 8-diyl radical. They are the perylene -I which is not permuted [ the chrysene -6 which is not permuted / the pyrene -1 which is not permuted / the pyrene -1 which is not permuted / the pyrene -I which is not permuted / a permutation or /, 5-diyl radical, a permutation, or /, 6-diyl radical, a permutation, or /, 8-diyl radical, a permutation, or /, I2-diyl radical, a permutation, or 1 and 7-diyl radical.

As an example of the compound A concerning this invention, although the following compounds can be mentioned, this invention is not limited to these, for example.

[Formula 10]

## **|**示化合物番号

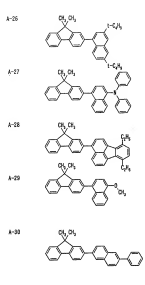
[0033] [Formula 11]

[0034] [Formula 12]

[0035] [Formula 13]

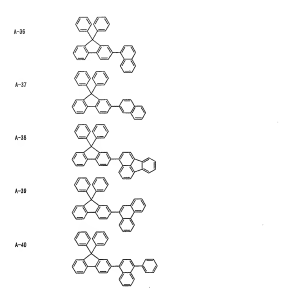
[0036] [Formula 14]

[0037] [Formula 15]



[0038] [Formula 16]

[0039] [Formula 17]



[0040] [Formula 18]

[0041] [Formula 19]

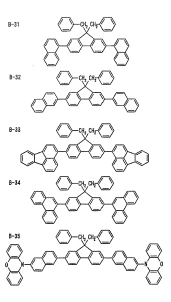
[0042] [Formula 20]

[0043] [Formula 21]

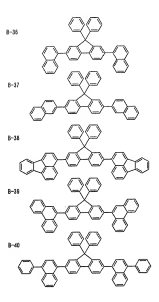
[0044] [Formula 22]

[0045] [Formula 23]

[0046] [Formula 24]



[0047] [Formula 25]



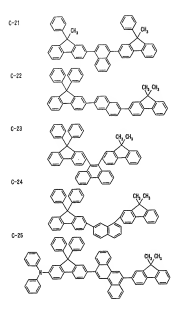
[0048] [Formula 26]

[0049] [Formula 27]

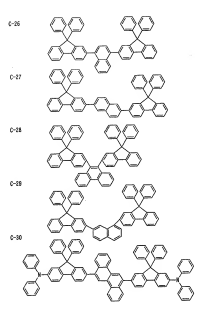
[0050] [Formula 28]

[0051] [Formula 29]

[0052] [Formula 30]



[0053] [Formula 31]



[0054] [Formula 32]

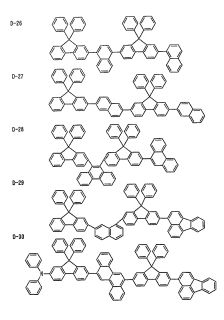
[0055] [Formula 33]

[0056] [Formula 34]

[0057] [Formula 35]

[0058] [Formula 36]

[0059] [Formula 37]



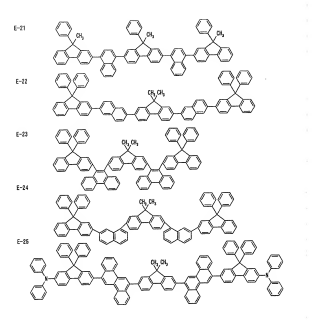
[0060] [Formula 38]

[0061] [Formula 39]

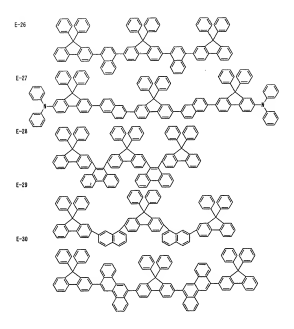
[0062] [Formula 40]

[0063] [Formula 41]

[0064] [Formula 42]



[0065] [Formula 43]



## [0066]

In the compound A concerning this invention, the compound expressed with a general formula (1) can be manufactured by the following approaches, namely, -- for example, the compound expressed with the following general formula (6) in the way acid compound expressed with the following general formula (5) and a palladium compound -- [ -- for example Tetrakis (triphenylphosphine) palladium and bis(triphenylphosphine) palladium dichloride] and a base It can manufacture by the thing you make react under existence of for example, (a sodium carbonate, a sodium hydrogencarbonate, and triethylamine) and [which for example, can refer to an approach given in Chem.Rev., and 95 and 2457 (1995)]. X1-(F1)j-(A1)k-B(OH)2 (5

Y1-(F2)l-(A2)m-(F3)n-X2 (6)

[A1, A2, F1, F2, F3, X1, X2, j, k, l, m, and n express the same semantics as the case of a general formula (1) among a top type, and Y1 expresses a halogen atom.]

In a general formula (6), Y1 expresses a halogen atom and expresses a chlorine atom, a bromine atom, and an iodine atom preferably.

[0067]

moreover, the way acid compound expressed with the following general formula (8) in the compound by which the compound expressed with a general formula (1) is expressed for example, with the following general formula (7) and a palladium compound — [— for example Tetrakis (triphenylphosphine) palladium and bis (triphenylphosphine) palladium dichloride] and a base It can manufacture by the thing you make react under existence of for example, (a sodium carbonate, a sodium hydrogencarbonate, and triethylamine) and [which for example, can refer to an approach given in Chem.Rev., and 95 and 2457 (1995)].

X1-(F1)j-(A1)k-Y2 (7)

(HO)2B-(F2)l-(A2)m-(F3)n-X2 (8)

[A1, A2, F1, F2, F3, X1, X2, j, k, l, m, and n express the same semantics as the case of a general formula (1) among a top type, and Y2 expresses a halogen atom.]

In a general formula (7), Y2 expresses a halogen atom and expresses a chlorine atom, a bromine atom, and an iodine atom preferably.

In addition, the compound expressed with a general formula (5) and a general formula (8) can be manufactured by making the RICHIO compound or Orignard reagent which for example, n-butyl lithium and metal magnesium are made to act on the compound expressed with a general formula (7) and a general formula (6), and can be adjusted to it, trimethoxy boron, triisopropyl oxy-boron, etc. react.

[0068]

The compound A concerning this invention may be manufactured in the form in which the solvation with the solvent (for example, aromatic hydrocarbon system solvents, such as toluene) used by the case was formed. The compound A concerning this invention does not include such solvate, and, of course, also includes the non-solvate which does not contain a solvent.

Such solvate can also be used for the organic electroluminescence devices of this invention as well as the nonsolvate of the compound A concerning this invention.

In addition, when using the compound A concerning this invention for organic electroluminescence devices, it is desirable to use together the purification approaches, such as the recrystallizing method, the column-chromatography method, and a sublimation purification method, or these approaches, and to use the compound which raised purity.

[0069]

Organic electroluminescence devices usually come at least to pinch the luminous layer which contains a kind of luminescence component at least in inter-electrode [of a couple] further. In consideration of each functional level of the hole injection of the compound used for a luminous layer and electron hole transport, electron injection, and electronic transport, the electron injection transporting bed containing the hole-injection transporting bed and/or electron injection transport component containing a hole-injection transport component can also be prepared according to a request.

For example, when the hole-injection function of the compound used for a luminous layer, an electron hole transport function and/or an electron injection function, and an electron it transport function are good, a luminous layer can consider as the configuration of the component of the mold which served both as the hole-injection transporting bed and/or the electron injection transporting bed. Of course, it can also consider as the configuration of the component (much more component of a mold) of the mold which does not prepare the layer of both a hole-injection transporting bed and an electron injection transporting bed depending on the case. Moreover, each layer of a hole-injection transporting bed, and a luminous layer may be structure much more, or may be multilayer structure, and in each layer, a hole-injection transporting bed and an electron injection transporting bed can prepare independently the layer which has an impregnation function, and the layer which has a transport function, and can also constitute it. 100701

In the organic electroluminescence devices of this invention, as for the compound A concerning this invention, it is desirable to use for a hole-injection transport component, a luminescence component, or an electron injection transport component, it is more desirable to use for a hole-injection transport component or a

luminescence component, and using for a luminescence component is still more desirable.

In the organic electroluminescence devices of this invention, the compound A concerning this invention may be used independently, or may be used together. [ two or more ]

Especially as a configuration of the organic electroluminescence devices of this invention, it cannot limit and (A) anode plate / hole-injection transporting bed / luminous layer / electron injection transporting bed / cathode mold component (drawing 1), (B) anode plate / hole-injection transporting bed / luminous layer / cathode mold component (drawing 2), (C) anode plate / luminous layer / electron injection transporting bed / cathode mold component (drawing 3), and (D) anode plate / luminous layer / cathode mold component (drawing 4) can be mentioned. Furthermore, it can also consider as (E) anode plate / hole-injection transporting bed / electron injection transporting bed / luminous layer / electron injection transporting bed / cathode mold component (drawing 5) which is a component of the mold which put the luminous layer by the electron injection transporting bed. (D) Although the component of the mold which made inter-electrode [ of a couple ] pinch a luminescence component with a gestalt further is included as a component configuration of a mold Furthermore, for example, the component of the mold which it made inter-electrode [ of a couple ] pinch with the one-layer gestalt which mixed (F) hole-injection transport component, the luminescence component, and the electron injection transport component (drawing 6), (G) There is a component (drawing 8) of the mold which it made inter-electrode [ of a couple ] pinch with the one-layer gestalt which mixed the component ( drawing 7 ), (H) luminescence component, and the electron injection transport component of the mold which it made interelectrode [ of a couple ] pinch with the one-layer gestalt which mixed the hole-injection transport component and the luminescence component.

[0071]

In the organic electroluminescence devices of this invention, it cannot restrict to these component configurations and a hole-injection transporting bed, a luminous layer, and a two or more layers electron injection transporting bed can be prepared in each type of component. Moreover, in each type of component, the mixing layer of a luminescence component and an electron injection transport component can also be prepared between a hole-injection transporting bed and a luminous layer between the mixing layer of a hole-injection transport component and a luminescence component and/or a luminous layer, and an electron injection transporting bed.

The configuration of more desirable organic electroluminescence devices is (A) mold component, (B) mold component, (C) mold component, (E) mold component, (F) mold component, (G) mold component, or (H) mold component, and is (A) mold component, (B) mold component, (C) mold component, (F) mold component, or (H) mold component still more preferably.

[0072]

As organic electroluminescence devices of this invention, (A) anode plate / hole-injection transporting bed / luminous layer / electron injection transporting bed / cathode mold component shown in (  $\frac{1}{2}$  are explained, for example.

(drawing 1) - setting -- 1 -- a substrate and 2 -- in an anode plate and 3, an electron injection transporting bed and 6 show cathode, and, as for a hole-injection transporting bed and 4, 7 shows a power source, as for a luminous layer and 5.

Being supported by the substrate 1 is desirable, especially as a substrate, although the electroluminescence devices of this invention are not limited, transparence thru/or a translucent thing are desirable [electroluminescence devices], for example, they can mention what consists of a compound sheet which combined a glass plate, a transparence plastic sheet (for example, sheets, such as polyester, a polyearbonate, polysulfone, polymethylmethacrylate, polypropylene, and polyethylnen), a translucent plastic sheet, a quartz, transparent ceramics, or these. Furthermore, the luminescent color is also controllable to a substrate combining for example, the light filter film, the color conversion film, and the dielectric reflective film. [0073]

As an anode plate 2, it is desirable to use a metal with a comparatively large work function, an alloy, or an electrical conductivity compound as electrode material.

As electrode material used for an anode plate, gold, platinum, silver, copper, cobalt, nickel, palladium, vanadium, a tungsten, tin oxide, a zinc oxide, ITO (indium Tin oxide), the poly thiophene, and polypyrrole can

be mentioned, for example. Such electrode material may be used independently or may be used together. [ two or more ]

An anode plate can be formed on a substrate by approaches, such as vacuum deposition and the sputtering method, using such electrode material.

Moreover, an anode plate may be structure much more, or may be multilayer structure.

The sheet electric resistance of an anode plate is more preferably set as 5-50ohms / \*\* extent below hundreds of ohms / \*\*.

Although the thickness of an anode plate is based also on the ingredient of the electrode material to be used, generally it is more preferably set as about 10-500nm about 5-1000nm. [0074]

The hole-injection transporting bed 3 is a layer containing the compound which has the function to convey the electron hole which makes easy impregnation of the electron hole (hole) from an anode plate, and which was functioned and poured in.

At least one sort of hole-injection transporting beds can be formed using the compounds (for example, a phthalocyanine derivative, a thoria reel methane derivative, a thoria reel amine derivative, an oxazole derivative, a phytazone derivative, a stilbene derivative, a pyrszoline derivative, a polyslane derivative, polyphenylene vinylene and its derivative, the poly thiophene and its derivative, a poly-N-vinylcarbazole derivative, etc.) which have the compound A and/or other hole-injection transport functions concerning this invention.

In addition, the compound which has a hole-injection transport function may be used independently, or may be used together. [ two or more ]

#### [0075]

As a compound which has other hole-injection transport functions to use in this invention, a thoria reel amine derivative, the poly thiophene and its derivative, and a poly-N-vinylcarbazole derivative are desirable. As an example of a thoria reel amine derivative, 4 and 4' bis[ - ] [N-phenyl-N-(4"-methylphenyl) amino] biphenyl, 4 and 4' bis[ - ] [N-phenyl-N-(3"-methylphenyl) amino] biphenyl, 4 and 4' bis[ - ] [N-phenyl-N-(3"methoxypheny) amino] biphenyl, 4 and 4' bis[ - ] [N-phenyl-N-(1"-naphthyl) amino] biphenyl, 3 and 3' -- the dimethyl -4 and 4' - bis[N-phenyl-N-(3"-methylphenyl) amino] biphenyl -- A 1 and 1-bis[4'-[N and N-JI (4"methylphenyl) aminol phenyll cyclohexane, 9, a 10-bis(N and N-diphenyl-4'-aminophenyl) anthracene, 9, a 10bis[N-(4'-methylphenyl)-N-(4"-n-buthylphenyl) amino] phenanthrene, 3, 8-bis(N and N-diphenylamino)-6phenyl phenanthridine, four - methyl - N -- N - a screw -- [ -- four -- " -- four -- " -- ' -- ' - a screw -- [ -- N -- ' --N -- '-- '- JI (4-methylphenyl) -- amino -- ] -- a biphenyl - four - IRU -- ] -- an aniline -- N, N'-screw [4-(diphenylamino) phenyll-N, N'-diphenyl -1, 3-diaminobenzene, N, N'-screw [4-(diphenylamino) phenyll-N, N'diphenyl -1, 4-diaminobenzene, 5 and 5 "- screw [4-(bis[4-methylphenyl] amino) phenyl]-2, 2':5', 2"-TACHIOFEN, 1, 3, 5-tris (diphenylamino) benzene, 4, 4', a 4"-tris (N-cull BAZORIIRU) triphenylamine, 4, 4', a 4"-tris [N-(3"'-methylphenyl)-N-phenylamino] triphenylamine, 4, 4', and 4" - tris [N and N-bis(4"'-tert-butyl biphenyl-4""-IRU) amino] triphenylamine, 1 and 3, 5-tris [N-(4'-diphenyl aminophenyl)-N-phenylamino] benzene, etc. can be mentioned.

When using together the compound A concerning this invention, and the compound which has other holeinjection transport functions, the rate of the compound A concerning this invention occupied in a hole-injection transporting bed is preferably prepared to about 0.1 - 99.9% of the weight. 100761

A luminous layer 4 is a layer containing the compound which has an electron hole and electronic impregnation functions, those transport functions, and the function to make recombination of an electron hole and an electron generate an exciton.

The compound which has the compound A and/or other luminescence functions which a luminous layer requires for this invention, For example, an acridone derivative, the Quinacridone derivative, a diketo pyrolo pyrrole derivative, A polynuclear aromatic compound, a thoria reel amine derivative, an organometallic complex, a stilbene derivative, A coumarin derivative, a pyran derivative, oxazone derivative, a benzohiazole derivative, A benzooxazole derivative, a benzinidazole derivative, a pyrazine derivative, A cinnamate derivative, poly-N-vinylearbazole, and its derivative, The poly thiophene and its derivative, polyphenylene, and

its derivative, The poly fluorene and its derivative, polyphenylene vinylene, and its derivative, At least one sort can be formed using poly biphenylene vinylene and its derivative, poly terphenylene vinylene and its derivative, poly naphthylene vinylene and its derivative, poly thienylene vinylene, and its derivative.

As an example of a polynuclear aromatic compound, rubrene, an anthracene, tetracene, A pyrene, perylene, a chrysene, deca cyclene, coronene, a tetra-phenyl cyclopentadiene, PENTA phenyl cyclohexadiene, 9, 10-diphenyl anthracene, - (9"-anthryl) ethynyl] benzene, and 9, 10-bis(2'-phenyl ethynyl) anthracene, 1, and 4-screw [2'4, 4' bis[-] [2"-(9"-anthryl) ethynyl] biphenyl etc. can be mentioned.

The compound mentioned above as an example of a thoria reel amine derivative as a compound which has a hole-injection transport function can be mentioned.

## [0077]

As an organometallic complex, the zinc salt of tris (8-quinolilato) aluminum, bis(10-benzo[h] quinolate) beryllium, and 2-(2'-hydroxyphenyl) benzooxazole, the zinc salt of 2-(2'-hydroxyphenyl) benzothiazole, the zinc salt of a 4-hydroxy acridine, the zinc salt of a 3-hydroxy flavone, the beryllium salt of a 5-hydroxy flavone, the aluminum salt of a 5-hydroxy flavone, etc. can be mentioned.

Ås a stilbene derivative, 1, 1, 4, and 4-tetra-phenyl-1,3-butadiene, 1, 4-bis(2'-phenyl ethenyl) benzene, 1, 4-bis [2'-(4''-methylphenyl) ethenyl] benzene, 1, 4-bis[2'-(3''-methylphenyl) ethenyl] benzene, 1, 4-bis[2'-(4''-ientylphenyl) ethenyl] benzene, 1, 4-bis[2'-(4''-ientylphenyl) ethenyl] benzene, 1, 4-bis[2'-(4''-isopropyl phenyl) ethenyl] benzene, 1, 4-bis[2'-(4''-isopropyl phenyl) ethenyl] benzene, 1, 4-bis[2''-(4''-ient-buthylphenyl) ethenyl] benzene, 1, 4-bis[2', 2'-diphenyl ethenyl) benzene, 1, 4-bis[2''-and 2'-JI (4''-tert-buthylphenyl) ethenyl] benzene, 1, 4-bis[2''-2''-triphenyl ethenyl) benzene, 1, 4-bis[2''-2''-triphenyl ethenyl) benzene, 1, 4-bis[2''-2''-triphenyl ethenyl] benzene, 1, 4-bis[2''-1, 4''-ientyl-1, 4''-ien

# [0079]

As a coumarin derivative, a coumarin 1, a coumarin 6, a coumarin 7, a coumarin 30, a coumarin 106, a coumarin 138, a coumarin 151, a coumarin 152, a coumarin 153, a coumarin 307, a coumarin 311, a coumarin 314, a coumarin 334, a coumarin 338, a coumarin 343, a coumarin 500, etc. can be mentioned.

The desirable examples of a pyran derivative are DCM1, DCM2, etc., and the desirable example of oxazone derivative is the Nile red etc.

#### [0080]

In the organic electroluminescence devices of this invention, it is desirable to contain the compound A which starts this invention at a luminous layer.

When using together the compound A concerning this invention, and the compound which has other luminescence functions, the rate of the compound A concerning this invention occupied in a luminous layer is more preferably prepared to about 0.1 - 99.9% of the weight still more preferably about 0.01 to 99.99% of the weight about 0.001 to 99.999% of the weight.

When using together the compound A concerning this invention, and the compound which has other luminescence functions and forming a luminous layer, a luminous layer can also consist of a host compound and a guest compound (dopant) like a publication in J.Appl.Phys., 65 and 3610 (1989), and JP,5-214332,A. [0081]

A luminous layer can be formed using the compound A concerning this invention as a host compound, further, it can use as a guest compound and a luminous layer can also be formed.

When forming a luminous layer, using the compound A concerning this invention as a host compound, as a guest compound, the compound which has other aforementioned luminescence functions can be mentioned, for example, for example, the aforementioned stilbene derivative is more desirable.

In this case, to the compound A concerning this invention, a stilbene derivative is twisted and is used especially about 0.1 to 20% of the weight about 0.01 to 30% of the weight about 0.001 to 40% of the weight preferably. [0082]

When forming a luminous layer, using the compound A concerning this invention as a guest compound, as a host compound, the compound which has other aforementioned luminescence functions can be mentioned, for example, for example, a luminescent organometallic complex or the aforementioned thoria reel amine derivative is more desirable.

In this case, to a luminescent organometallic complex or a thoria reel amine derivative, the compound A concerning this invention is depended and is used especially about 0.1 to 20% of the weight about 0.01 to 30% of the weight about 0.001 to 40% of the weight preferably.

F00831

The electron injection transporting bed 5 is a layer containing the compound which has the function to convey the electron which makes impregnation of the electron from cathode easy, and which was functioned and poured in.

The compound which has the compound A and/or other electron injection transport functions which an electron injection transporting bed requires for this invention, Tris (8-quinolate) aluminum, bis(10-benzo[h] quinolate) beryllium, The beryllium salt of a 5-hydroxy flavone, Organometallic complex [, such as an aluminum salt of a 5-hydroxy flavone, ]; 1, 3-screw [5' (p-tert-buthylphenyl) - 1 and 3 — oxadiazole derivative [, such as 4-oxadiazole-2'-IRU] benzene, ]; — 3-(4'-tert-buthylphenyl)-4-phenyl-5-(4"-biphenyl)- triazole derivative; triazine derivatives, such as 1, 2, and 4-triazole, and a perylene derivative — a quinoline derivative, a quinoxaline derivative, a diphenyl quinone derivative, and nitration full — me — non, at least one sort can be formed using a derivative, a thiopyran dioxide derivative, etc.

In addition, the compound which has an electron injection transport function may be used independently, or may be used together. I two or more

As a compound which has other electron injection transport functions to use in this invention, an organic aluminium complex is desirable and the organic aluminium complex which has 8-quinolate ligand which is not permuted [a permutation or ] is more desirable.

As an organic aluminium complex which has 8-quinolate ligand which is not permuted [a permutation or], the luminescent organic aluminium complex expressed with a general formula (a) - a general formula (c) can be mentioned, for example.

[0084]

(Q)3-Al (a)

(Q expresses among a formula 8-quinolate ligand which is not permuted [a permutation or ])

(O)2-Al-O-L (b)

(Q expresses a permutation 8-quinolate ligand among a formula, O-L is a phenolate ligand and L expresses the hydrocarbon group of the carbon numbers 6-24 containing a phenyl part) (0)2-Al-(0)2 (c)

(Q expresses a permutation 8-quinolate ligand among a formula)

As an example of an organic aluminium complex of having 8-quinolate ligand which is not permuted [a permutation or ] Tris (8-quinolate) aluminum, tris (4-methyl-8-quinolate) aluminum, Tris (5-methyl-8quinolate) aluminum, tris (3, 4-dimethyl-8-quinolate) aluminum, Tris (4, 5-dimethyl-8-quinolate) aluminum, tris (4, 6-dimethyl-8-quinolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8quinolate) (2-methyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (3-methyl phenolate) aluminum, Bis(2methyl-8-quinolate) (4-methyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (2-phenyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (3-phenyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (4-phenyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (2, 3-dimethyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8quinolate) (2, 6-dimethyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (3, 4-dimethyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (3, 5-dimethyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (3, 5-G tert-butyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (2, 6-diphenyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8quinolate) (2, 4, 6-triphenyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (2, 4, 6-trimethyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (2, 4, 5, 6-tetramethyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (1-naphth RATO) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) (2-naphth RATO) aluminum, Bis(2, 4-dimethyl-8quinolate) (2-phenyl phenolate) aluminum, Bis(2, 4-dimethyl-8-quinolate) (3-phenyl phenolate) aluminum, Bis (2, 4-dimethyl-8-quinolate) (4-phenyl phenolate) aluminum, Bis(2, 4-dimethyl-8-quinolate) (3, 5dimethylphenyl phenolate) aluminum, Bis(2, 4-dimethyl-8-quinolate) (3, 5-G tert-buthylphenyl phenolate) aluminum, Bis(2-methyl-8-quinolate) aluminum-mu-oxo--bis(2-methyl-8-quinolate) aluminum, Bis(2-methyl-4-ethyl-8-quinolate) aluminum-mu-oxo--bis(2, 4-dimethyl-8-quinolate) aluminum, Bis(2-methyl-4-ethyl-8-quinolate) aluminum-mu-oxo--bis(2-methyl-4-ethyl-8-quinolate) aluminum, Bis(2-methyl-4-methoxy-8-quinolate) aluminum-mu-oxo--bis(2-methyl-4-methoxy-8-quinolate) aluminum, Bis(2-methyl-5-cyano-8-quinolate) aluminum-mu-oxo--bis(2-methyl-5-cyano-8-quinolate) aluminum-mu-oxo--bis(2-methyl-5-rifluoromethyl-8-quinolate) aluminum etc. can be mentioned. When using together the compound A concerning this invention, and the compound which has other electron injection transport functions, the rate of the compound A concerning this invention occupied in an electron injection transporting bed is preferably prepared to about 0.1 - 40% of the weight.

As cathode 6, it is desirable to use a metal with a comparatively small work function, an alloy, or an electrical conductivity compound as electrode material.

As electrode material used for cathode, a lithium and lithium-indium alloy, sodium, and sodium-potassium alloy, calcium, magnesium, and magnesium-silver alloy, a magnesium-indium alloy, an indium, a ruthenium, titanium, manganese, an yttrium, aluminum, an aluminium-lithium alloy, an aluminum-calcium alloy, an aluminum magnesium alloy, and a graphite thin film can be mentioned, for example. Such electrode material may be used independently or may be used together. [two or more]

Cathode can be formed on an electron injection transporting bed using such electrode material by approaches, such as vacuum deposition, the sputtering method, ionization vacuum deposition, the ion plating method, and the ionized cluster beam method.

[0086]

Moreover, cathode may be structure much more or may be multilayer structure.

In addition, as for the sheet electric resistance of cathode, it is desirable to set to below hundreds of ohms / \*\*. Although the thickness of cathode is based also on the ingredient of the electrode material to be used, generally it is more preferably set as about 10-500nm about 5-1000nm.

In addition, in order to take out luminescence of organic electroluminescence devices efficiently, it is desirable to be transparence thru/or that one [at least] electrode of an anode plate or cathode is translucent, and it is more desirable to set up the ingredient of an anode plate and thickness generally, so that the permeability of luminescence light may become 70% or more.

[0087]

moreover, the organic electroluminescence devices of this invention -- setting -- the -- the singlet oxygen quencher may contain in inside further at least.

Especially as a singlet oxygen quencher, it does not limit, and rubrene, a nickel complex, and diphenyl iso benzofuran are mentioned, for example, it is rubrene especially preferably.

Especially as a layer which the singlet oxygen quencher contains, although it does not limit, it is a luminous layer or a hole-injection transporting bed, and is a hole-injection transporting bed more preferably. In addition, for example, when making a hole-injection transporting bed contain a singlet quencher, homogeneity may be made to contain in a hole-injection transporting bed, and you may make it contain near the layer (for example, a luminous layer, the electron injection transporting bed which has a luminescence function) which adjoins a hole-injection transporting bed.

0.01 - of the amount of whole which constitutes the layer (for example, hole-injection transporting bed) to contain as a content of a singlet oxygen quencher — it is 0.1 - 20 % of the weight more preferably 0.05 to 30% of the weight 50% of the weight.

[8800]

Especially concerning the formation approach of a hole-injection transporting bed, a luminous layer, and an electron injection transporting bed, it cannot limit and can create by forming a thin film by vacuum evaporation technique, ionization vacuum deposition, and the solution applying method (for example, a spin coat method, the cast method, a dip coating method, the bar coat method, the roll coat method, a Langmuir-Blodgett method, the ink jet method) for example.

When forming each class with a vacuum deposition method, although especially the conditions of vacuum

deposition are not limited, it is desirable under the vacuum of about 1x10 - 4Pa to carry out with the evaporation rate of 0.005 - 50 nm/sec extent at the boat temperature (source temperature of vacuum evaporationo) of about 50-600 degrees C and the substrate temperature of about -50-300 degrees C.

In this case, each class, such as a hole-injection transporting bed, a luminous layer, and an electron injection transporting bed, can manufacture the organic electroluminescence devices which were further excellent in many properties by forming continuously under a vacuum.

When forming each class, such as a hole-injection transporting bed, a luminous layer, and an electron injection transporting bed, with a vacuum deposition method using two or more compounds, it is desirable that carry out temperature control of each boat into which the compound was put, and it carries out vapor codeposition according to an individual.

By the solution applying method, when you form each class, a solvent is dissolved or distributed and let the component which forms each class, or its component and binder resin be coating liquid. [0089]

As binder resin which can be used for each class of a hole-injection transporting bed, a luminous layer, and an electron injection transporting bed Poly-N-vinylcarbazole, polyarylate, polystyrene, polyester, A polysiloxane, polymethyl acrylate, polymethylmethacrylate, A polyether, a polyearbonate, a polyamide, polymide, polymide, polymide, polymide, polyethylene, polyphenylene oxide, polyether sulfone, High molecular compounds, such as the poly aniline and its derivative, the poly thiophene and its derivative, polyphenylene vinylene and its derivative, the poly fluorene and its derivative, the poly thiophene is unylene, and its derivative, are mentioned. Binder resin may be used independently or may be used together. [ two or more ] 100901

When forming each class by the solution applying method, the component which forms each class, or its component and binder resin a suitable organic solvent (a hexane, an octane, Deccan, toluene, and a xylene --) Hydrocarbon system solvents, such as a thylbenzene and 1-methylnaphthalene, an actone, Ketone solvent, such as a methyl ethyl ketone, methyl isobutyl ketone, and a cyclohexanone, Dichloromethane, chloroform, tetrachloromethane, a dichloroethane, Trichloroethane, tetrachloroethane, a chlorobenzene, a dichlorobenzene, a methalogenated hydrocarbon system solvent, such as a chloro toluene, ethyl acetate, butyl acetate, Ester solvent, such as a smyl acetate, a methanol, propanol, a butanol, A pentanol, a hexanol, a cyclohexanol, methyl cellosolve, Alcoholic solvent, such as ethylcellosolve and ethylene glycol, dibutyl ether, Ether system solvents, such as tetrahydrofrun, dioxane, and an anisole, N.N-dimethylformamide, N.N-dimethylacetamide, a 1-methyl-2-pyrrolidone, A polar solvent and/or water, such as 1,3-dimethyl-2-imidazolidinone and dimethyl sulfoxide, can be dissolved or distributed, it can consider as coating liquid, and a thin film can be formed by various kinds of analysing methods.

In addition, especially as an approach of distributing, although it does not limit, it can distribute in the shape of a particle using a ball mill, a sand mill, a paint shaker, attritor, a homogenizer, etc. [0091]

It cannot limit, can be set as the density range suitable for creating desired thickness by the applying method to enforce, especially concerning the concentration of coating liquid, and, generally is about 1 - 30% of the weight of solution concentration preferably about 0.1 to 50% of the weight.

In addition, although it does not restrict especially concerning the amount used when using binder resin, generally it sets up to about 15 - 90% of the weight more preferably about 10 to 99.9% of the weight about 5 to 99.9% of the weight to the component which forms each class (receiving the total amount of each component, in forming the component of a mold further).

[0092]

Although it does not limit especially concerning the thickness of a hole-injection transporting bed, a luminous layer, and an electron injection transporting bed, generally it is desirable to set it as 5nm - about 5 micrometers. In addition, to the produced component, a protective layer (closure layer) can be prepared, and a component can be enclosed into inactive substances, such as paraffin, a liquid paraffin, a silicone oil, a fluorocarbon oil, and can be protected in order to prevent contact for oxygen or moisture. As an ingredient used for a protective layer, for example Organic polymeric materials for example, fluorination resin, an epoxy resin, silicone resin, and epoxy silicone resin - Polystyrene, polyester, a polycarbonate, a

polyamide, polyimide, Polyamidoimide, poly paraxylene, polyethylene, polyphenylene oxide, An inorganic material (for example, diamond thin film, amorphous silica, and electric insulation glass, a metallic oxide, a metal nitride, a metal carbonization object, metallic sulfide) and the ingredient which can mention a photo-setting resin further and is used for a protective layer may be used independently, or may be used together. [two or more] A protective layer may be structure much more, and may be multilayer structure. [0093]

Moreover, for example, a metal oxide film (for example, aluminum-oxide film) and the metal fluoride film can also be prepared in an electrode as a protective layer.

Moreover, for example, the volume phase (interlayer) which consists of an organic phosphorous compound, polysilane, an aromatic amine derivative, and a phthalocyanine derivative can also be prepared on the surface of an anode plate.

Furthermore, an electrode, for example, an anode plate, can also process and use the front face with an acid, ammonia/hydrogen peroxide, or the plasma.

[0094]

Generally, the organic electroluminescence devices of this invention can be used also as a component of an alternating current actuation mold, although used as a component of a direct-current actuation mold. Moreover, the organic electroluminescence devices of this invention may be passive actuation molds, such as a segmental die and a simple matrix actuation mold, and may be active actuation molds, such as a TFT (thin film transistor) mold and an MIM (metal-in SURETA-metal) mold. Generally driver voltage is about 2-30V.

The organic electroluminescence devices of this invention can be used for for example, the panel mold light source, various kinds of light emitting devices, various kinds of display devices, various kinds of indicators, various kinds of sensors, etc.

[0095]

[Translation done.]

## \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

#### **EXAMPLE**

## [Example]

Hereafter, although the example of manufacture and an example explain this invention to a detail further, of course, this invention is not limited by these.

Example 1 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number A-6. The heating reflux of the 1.72g [ of naphthalene-1-IRU way acids ], 2-iodine -9, and 9-dimethyl fluorene 3.20g, 2.12g [ of sodium carbonates ], and tetrakis (triphenylphosphine) palladium 0.35g was carried out in toluene (100ml) and water (50ml) for 5 hours. After distilling toluene out of a reaction mixture, the depositing solid-state was filtered. This solid-state was processed with the silica gel column chromatography (cluate: toluene). After distilling off toluene under reduced pressure, residue was recrystallized from the mixed solvent of toluene and an acetone, and 2.18g of compounds of the instantiation compound A -6 was obtained as a yellow crystal. [0096]

Example 2 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number A-7 In the example 1 of manufacture, 2.53g of compounds of the instantiation compound number A-7 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 1 of manufacture except having used 1.72g of naphthalene-2-IRU way acids instead of using 1.72g of naphthalene-1-IRU way acids. [0097]

Example 3 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number A-8 In the example 1 of manufacture, 2.82g of compounds of the instantiation compound number A-8 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 1 of manufacture except having used 2.46g of fluoranthene-3-IRU way acids instead of using 1.72g of naphthalene-1-IRU way acids. [0098]

Example 4 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number A-10 In the example 1 of manufacture, 3.24g of compounds of the instantiation compound number A-10 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 1 of manufacture except having used acid 3.39g the N and N-diphenyl-6-aminonaphthalene-2-IRU way instead of using 1.72g of naphthalene-1-IRU way acids.

# [0099]

Example 5 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number A-12 In the example 1 of manufacture, 4.21g of compounds of the instantiation compound number A-12 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example of manufacture except having used 2-iodine-N-phenyl-N-(1'-naphthyl)-7-amino -9 and 9-dimethyl fluorene 5.37g instead of using 2-iodine -9 and 9-dimethyl fluorene 3.20g.

Example 6 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number A-22 In the example 1 of manufacture, instead of using 1.72g of naphthalene1-IRU way acids Instead of using 2.72g of triphenylene-2-IRU way acids, and using 2-iodine -9 and 9-dimethyl fluorene 3.20g According to the approach indicated for the example 1 of manufacture, 3.66g of compounds of the instantiation compound number A-22 was obtained as a crystal of light yellow except having used 2-BUROMO -9 and 9-G n-pentyl fluorene 3.85g.

# [0101]

Example 7 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number A-26 In the example 1 of manufacture, 2.96g of compounds of the instantiation compound number A-26 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 1 of manufacture except having used acid 2.84g the 3 and 6-G tert-butyl naphthalene-1-IRU way instead of using 1.72g of naphthalene-1-IRU way acids.

## [0102]

Example 8 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number A-32 In the example 1 of manufacture, instead of using 1.72g of naphthalene-1-IRU way acids Instead of using 2.46g of ASEFENANTORIRENREN-6-IRU way acids, and using 2-iodine -9 and 9-dimethyl fluorene 3.20g According to the approach indicated for the example 1 of manufacture, 5.48g of compounds of the instantiation compound number A-32 was obtained as a crystal of light yellow except having used 2-BUROMO -9 and 9-diberzyl fluorene 4.25g.

## [0103]

Example 9 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number A-37 In the example 1 of manufacture, instead of using 1.72g of naphthalene-1-IRU way acids Instead of using 1.72g of naphthalene-2-IRU way acids, and using 2-iodine -9 and 9-dimethyl fluorene 3.20g According to the approach indicated for the example 1 of manufacture, 3.43g of compounds of the instantiation compound number A-37 was obtained as a crystal of light yellow except having used 2-BUROMO -9 and 9-diphenyl fluorene 3.97g.

## [0104]

Example 10 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number A-38 In the example 1 of manufacture, instead of using 1.72g of naphthalene-1-IRU way acids Instead of using 2.46g of fluoranthene-3-IRU way acids, and using 2-iodine -9 and 9-dimethyl fluorene 3.20g According to the approach indicated for the example 1 of manufacture, 4.54g of compounds of the instantiation compound number A-38 was obtained as a crystal of light yellow except having used 2-BUROMO -9 and 9-diphenyl fluorene 3.97g.

#### [0105]

Example 11 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number B-6 The heating reflux of the naphthalene-1-IRU way acidsg [3.44] and 2, 7-diiodo -9, and 9-dimethyl fluorene 4.46g, 4.24g [of sodium carbonates], and tetrakis (triphenylphosphine) palladium 0.70g was carried out in toluene (100ml) and water (50ml) for 5 hours. After distilling toluene out of a reaction mixture, the depositing solid-state was filtered. This solid-state was processed with the silica gel column chromatography (cluate: toluene). After distilling off toluene under reduced pressure, residue was recrystallized from the mixed solvent of toluene and an acetone, and 3.62g of compounds of the instantiation compound B-6 was obtained as a yellow crystal.

## [0106]

Example 12 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number B-7 in the example 9 of manufacture, 3.25g of compounds of the instantiation compound number B-7 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 9 of manufacture except having used 3.44g of naphthalene-2-IRU way acids instead of using 3.44g of naphthalene-1-IRU way acids. [01.07]

Example 13 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number B-8 In the example 9 of manufacture, 4.39g of compounds of the instantiation compound number B-8 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 9 of manufacture except having used 4.92g of fluoranthene-3-IRU way acids instead of using 3.44g of naphthalene-1-IRU way acids. [0108]

Example 14 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number B-11 In the example 9 of manufacture, 5.70g of compounds of the instantiation compound number B-11 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 9 of manufacture except having used acid 6.78g the N and N-diphenyl-4-aminonaphthalene-1-IRU way instead of using 3.44g of

naphthalene-1-IRU way acids.

T01091

Example 15 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number B-21 In the example 9 of manufacture, 5.48g of compounds of the instantiation compound number B-21 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 9 of manufacture except having used acid 6.78g the N and N-diphenyl-6-aminonaphthalene-2-IRU way instead of using 3.44g of naphthalene-1-IRU way acids.

[0110]

Example 16 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number B-26 In the example 9 of manufacture, 4.36g of compounds of the instantiation compound number B-26 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 9 of manufacture except having used acid 5.68g the 3 and 6-G tert-butyl naphthalene-1-IRU way instead of using 3.44g of naphthalene-1-IRU way acids.

[0111]

Example 17 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number B-37 In the example 9 of manufacture, instead of using 3.44g of naphthalene-1-IRU way acids Instead of using 3.44g of naphthalene-2-IRU way acids, and using 2, 7-diiodo -9, and 9-diimethyl fluorene 4.46g According to the approach indicated for the example 9 of manufacture, 4.25g of compounds of the instantiation compound number B-37 was obtained as a crystal of light yellow except having used 2, 7-dibromo -9, and 9-diphenyl fluorene 4.76g.

[0112]

Example 18 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number B-38 In the example 9 of manufacture, instead of using 3.44g of naphthalene-1-IRU way acids Instead of using 4.92g of fluoranthene-3-IRU way acids, and using 2, 7-diiodo -9, and 9-dimethyl fluorene 4.46g According to the approach indicated for the example 9 of manufacture, 5.33g of compounds of the instantiation compound number B-38 was obtained as a crystal of light yellow except having used 2, 7-dibromo -9, and 9-diphenyl fluorene 4.76g.

F01131

Example 19 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number C-1. The heating reflux of the 9 and 9-dimethyl fluorene-2-IRU way acidsg [4.76] and 1 and 4-dibromo naphthalene 2.86g, 4.24g [of sodium carbonates], and tetrakis (triphenylphosphine) palladium 0.70g was carried out in toluene (100ml) and water (50ml) for 5 hours. After distilling toluene out of a reaction mixture, the depositing solid-state was filtered. This solid-state was processed with the silica gel column chromatography (eluate: toluene). After distilling off toluene under reduced pressure, residue was recrystallized from the mixed solvent of toluene and an acetone, and 3.63g of compounds of the instantiation compound C-1 was obtained as a vellow crystal.

[0114]

Example 20 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number C-5 In the example 17 of manufacture, 4.28g of compounds of the instantiation compound number C-5 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 17 of manufacture except having used 6 and 12-dibromo chrysene 3.86g instead of using 1 and 4-dibromo naphthalene 2.86g. [0115]

Example 21 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number C-6 In the example 17 of manufacture, 4.22g of compounds of the instantiation compound number C-6 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 17 of manufacture except having used 1 and 8-dibromo pyrene 3.60g instead of using 1 and 4-dibromo naphthalene 2.86g. [0116]

Example 22 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number C-10 In the example 17 of manufacture, 4.77g of compounds of the instantiation compound number C-10 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 17 of manufacture except having used 1 and 7-dibromo perylene 4.10g instead of using 1 and 4-dibromo naphthalene 2.86g.

## [0117]

Example 23 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number C-11 In the example 17 of manufacture, 3.97g of compounds of the instantiation compound number C-11 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 17 of manufacture except having used 5.32g of 9 and 9-diethyl fluorene-2-IRU way acids instead of using 4.76g of 9 and 9-diethyl fluorene-2-IRU way acids.

## [0118]

Example 24 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number C-16 In the example 17 of manufacture, 6.63g of compounds of the instantiation compound number C-16 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 17 of manufacture except having used the N-phenyl-N-(1'-naphthyl)-7-amino -9 and 9.10g of 9-dimethyl fluorene-2-IRU way acids instead of using 4.76g of 9 and 9-dimethyl fluorene-2-IRU way acids. [0119]

Example 25 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number C-26 In the example 17 of manufacture, 5.54g of compounds of the instantiation compound number C-26 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 17 of manufacture except having used 7.24g of 9 and 9-diphenyl fluorene-2-IRU way acids instead of using 4.76g of 9 and 9-dimethyl fluorene-2-IRU way acids. [0120]

Example 26 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number D-12 The heating reflux of the 3.64g [of 7-(2'-naphthyl)-9 and 9-dimethyl fluorene-2-IRU way acids ], 6-(9', 9'-dimethyl fluorene-2'-IRU)-2-BUROMO naphthalene 3.99g, 2.12g [of sodium carbonates], and tetrakis (triphenylphosphine) palladium 0.35g was carried out in toluene (100ml) and water (50ml) for 5 hours. After distilling toluene out of a reaction mixture, the depositing solid-state was filtered. This solid-state was processed with the silica gel column chromatography (eluate: toluene). After distilling off toluene under reduced pressure, residue was recrystallized from the mixed solvent of toluene and an acetone, and 4.94g of compounds of the instantiation compound D-12 was obtained as a yellow crystal.

# [0121]

Example 27 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number D-16 In the example 24 of manufacture, instead of using 3.64g of 7-(2-naphthyl)-9 and 9-dimethyl fluorene-2-IRU way acids 4.38g of 7-(1-pyrenyl)-9 and 9-dimethyl fluorene-2-IRU way acids 4.38g of 7-(1-pyrenyl)-9 and 9-dimethyl fluorene-2-IRU way acids 4.9g of 2-IRU)-2-BUROMO pyrene 4.73g instead of using 6-(9', 9'-dimethyl fluorene-2'-IRU)-2-BUROMO pyrene 4.73g instead of using 6-(9', 9'-dimethyl fluorene-2'-IRU)-2-BUROMO naphthalene 3.99g According to the approach indicated for the example 24 of manufacture, 5.99g of compounds of the instantiation compound number D-16 was obtained as a crystal of light yellow. [0122]

Example 28 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number D-22 In the example 24 of manufacture Except having used 6-(N and N-diphenyl-7'-amino - 9', 9' - dimethyl fluorene -2'-IRU)-2-BUROMO naphthalene 5.67g instead of using 6-(9', 9' - dimethyl fluorene -2'-IRU)-2-BUROMO naphthalene 3.99g According to the approach indicated for the example 24 of manufacture, 6.32g of compounds of the instantiation compound number D-22 was obtained as a crystal of light yellow. [0123]

Example 29 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number D-26 In the example 24 of manufacture, instead of using 3.64g of 7-(2'-naphthyl)-9 and 9-dimethyl fluorene-2-IRU way acids 4.88g of 7-(1'-naphthyl)-9 and 9-diphenyl fluorene-2-IRU way acids is used. Except having used 4- (9', 9'- diphenyl fluorene -2'-IRU)-1-BUROMO naphthalene 5.23g instead of using 6-(9', 9'- dimethyl fluorene -2'-IRU)-2-BUROMO naphthalene 3.99g According to the approach indicated for the example 24 of manufacture, 7.12g of compounds of the instantiation compound number D-26 was obtained as a crystal of light yellow.

## [0124]

Example 30 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number F-I The heating reflux of the 4-(9', 9' - dimethyl fluorene -2'-IRU) naphthalene-1-IRU way acidsg [7.29] and 2, 7diiodo -9, and 9-dimethyl fluorene 4.46g, 4.24g [ of sodium carbonates ], and tetrakis (triphenylphosphine) palladium 0.70g was carried out in toluene (100ml) and water (50ml) for 5 hours. After distilling toluene out of a reaction mixture, the depositing solid-state was filtered. This solid-state was processed with the silica gel column chromatography (eluate: toluene). After distilling off toluene under reduced pressure, residue was recrystallized from the mixed solvent of toluene and an acetone, and 6.31g of compounds of the instantiation compound E -1 was obtained as a yellow crystal.

[0125]

Example 31 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number E-12 In the example 28 of manufacture, instead of using 7.29g of 4-(9, 9 '- dimethyl fluorene -2'-IRU) naphthalene-1-IRU way acids 7.85g of 6-(9, 9 '- diethyl fluorene -2'-IRU) naphthalene-2-IRU way acids is used. Except having used 2, 7-diiodo -9, and 9-diethyl fluorene 4.74g instead of using 2, 7-diiodo -9, and 9-diethyl fluorene 4.74g instead of using 2, 7-diiodo -9, and 9-dimethyl fluorene 4.46g According to the approach indicated for the example 28 of manufacture, 7.03g of compounds of the instantiation compound number E-12 was obtained as a crystal of light yellow.

Example 32 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number E-16 In the example 28 of manufacture, instead of using 7.29g of 4-(9', 9'-dimethyl fluorene-2'-IRU) naphthalene-1-IRU way acids Except having used 11.63g of 4-(N-phenyl-N-(1"-naphthyl)-7-amino-9' and 9'-dimethyl fluorene -2'-IRU] naphthalene-1-IRU way acids According to the approach indicated for the example 28 of manufacture, 10.13g of compounds of the instantiation compound number E-16 was obtained as a crystal of light yellow.

[0127]

Example 33 of manufacture Manufacture of the compound of the instantiation compound number E-22 In the example 28 of manufacture, instead of using 7.29g of 4.(9', 9' 'dimethyl fluorene -2'-IRU) naphthalene-1-IRU way acids Except having used 9.77g of 6-(9', 9' 'diphenyl fluorene -2'-IRU) naphthalene-2-IRU way acids, 8.09g of compounds of the instantiation compound number E-22 was obtained as a crystal of light yellow according to the approach indicated for the example 28 of manufacture.

[0128]

Example 1

The glass substrate which has an ITO transparent electrode (anode plate) with a thickness of 200nm was cleaned ultrasonically using neutral detergent, an acetone, and ethanol. After drying the substrate using nitrogen gas, carrying out UV / ozone washing further and fixing to the substrate electrode holder of vacuum evaporation of the substrate electrode holder of vacuum evaporation tub was decompressed to  $4 \times 10^{-1}$  to 4 Pa.

First, on the ITO transparent electrode, 4 and 4' bis[-] [N-phenyl-N-(3"-methylphenyl) amino] biphenyl was vapor-deposited in thickness of 75nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and it considered as the hole-injection transporting bed.

Subsequently, on it, from a different source of vacuum evaporationo, vapor codeposition (weight ratio 100:0.5) of the compound of bis(2-methyl-8-quinolate) (4-phenyl phenolate) aluminum and the instantiation compound number A-6 was carried out to the thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and it was made into the luminous layer.

Next, tris (8-quinolate) aluminum was vapor-deposited in thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and was made into the electron injection transporting bed.

Furthermore, on it, vapor codeposition (weight ratio 10:1) of magnesium and the silver was carried out to the thickness of 200nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, they were used as cathode, and organic electroluminescence devices were produced. In addition, vacuum evaporationo was carried out, with the reduced pressure condition of a vacuum evaporation tub maintained.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 54 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2420 od/m2 was checked.

[0129]

Examples 2-33

In an example 1, instead of using the compound of the instantiation compound A -6 on the occasion of formation of a luminous layer The compound (example 2) of the instantiation compound number A-7, the

compound of the instantiation compound number A-8 (example 3), The compound (example 4) of the instantiation compound number A-10, the compound of the instantiation compound number A-12 (example 5), The compound (example 6) of the instantiation compound number A-22, the compound of the instantiation compound number A-26 (example 7). The compound (example 8) of the instantiation compound number A-32. the compound of the instantiation compound number A-37 (example 9), The compound (example 10) of the instantiation compound number A-38, the compound of the instantiation compound number B-6 (example 11). The compound (example 12) of the instantiation compound number B-7, the compound of the instantiation compound number B-8 (example 13), The compound (example 14) of the instantiation compound number B-11, the compound of the instantiation compound number B-21 (example 15), The compound (example 16) of the instantiation compound number B-26, the compound of the instantiation compound number B-37 (example 17). The compound (example 18) of the instantiation compound number B-38, the compound of the instantiation compound number C-1 (example 19), The compound (example 20) of the instantiation compound number C-5, the compound of the instantiation compound number C-6 (example 21). The compound (example 22) of the instantiation compound number C-10, the compound of the instantiation compound number C-11 (example 23). The compound (example 24) of the instantiation compound number C-16, the compound of the instantiation compound number C-26 (example 25), The compound (example 26) of the instantiation compound number D-12, the compound of the instantiation compound number D-16 (example 27), The compound (example 28) of the instantiation compound number D-22, the compound of the instantiation compound number D-26 (example 29), The compound (example 30) of the instantiation compound number E-1, the compound of the instantiation compound number E-12 (example 31), Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 1 except having used the compound (example 32) of the instantiation compound number E-16, and the compound (example 33) of the instantiation compound number E-22. When the direct current voltage of 12V was impressed to each component under the desiccation ambient atmosphere. luminescence of a blue - bluish green color was checked. Furthermore the property was investigated and the result was shown in the 1st table.

[0130]

The example 1 of a comparison

On the occasion of formation of a luminous layer, without using the compound of the instantiation compound number A-6, only using bis(2-methyl-8-quinolate) (4-phenyl phenolate) aluminum, it vapor-deposited in thickness of 50nm, and organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 1 in the example 1 except having considered as the luminous layer. Blue luminescence was checked when the direct current voltage of 12V was impressed to this component under the desiccation ambient atmosphere. Furthermore the property was investigated and the result was shown in the 1st table. [0131]

[0131]

The example 2 of a comparison

In the example 1, organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 1 except having used N-methyl-2-methoxy acridone instead of using the compound of the instantiation compound number A-6 on the occasion of formation of a luminous layer. Blue luminescence was checked when the direct current voltage of 12V was impressed to this component under the desiccation ambient atmosphere. Furthermore the property was investigated and the result was shown in the 1st table.

[0132]

[A table 1]

第1表

有機電界	輝度	電流密度
発光素子	(cd/m2)	(m A / c m 2)
実施例2	2440	5 4
実施例3	2480	5 5
実施例4	2390	5 5
実施例 5	2340	5 4
実施例 6	2510	5 5
実施例 7	2340	5 3
実施例8	2520	5 6
実施例 9	2490	5 6
実施例10	2340	5 4
実施例11	2330	5 5
実施例12	2380	5 4
実施例13	2360	5 5
実施例14	2320	5 4
実施例15	2360	5 3
実施例16	2380	5 4
実施例17	2380	5 4
実施例18	2350	5 5
実施例19	2 3 4 0	5 4
実施例20	2 4 2 0	5 4

[0133] [A table 2]

第1表(続き)

有機電界	輝度	電流密度
発光素子	(cd/m2)	(m A / c m 2)
実施例21	2490	5 5
実施例22	2 4 4 0	5 4
実施例23	2410	5 3
実施例24	2380	5 3
実施例25	2450	5 5
実施例26	2520	5 6
実施例27	2350	5 4
実施例28	2500	5 5
実施例29	2420	5 4
実施例30	2480	5 5
実施例31	2480	5 5
実施例32	2420	5 4
実施例33	2340	5 3
比較例1	1170	8 2
比較例 2	1550	7 4

## [0134]

## Example 34

The glass substrate which has an ITO transparent electrode (anode plate) with a thickness of 200nm was cleaned ultrasonically using neutral detergent, an acetone, and ethanol. After drying the substrate using nitrogen gas, carrying out UV / ozone washing further and fixing to the substrate electrode holder of vacuum evaporation of the was decompressed to 4x10 to 4 Pa.

First, on the ITO transparent electrode, by evaporation rate 0.1 nm/sec, 4, 4', and a 4"-tris [N-(3"'-

methylphenyl)-N-phenylamino] triphenylamine were vapor-deposited in thickness of 50nm, and were made into the first hole-injection transporting bed.

Subsequently, vapor codeposition (weight ratio 100:5.0) of 4 and 4' bis[-] [N-phenyl-N-(1"-naphthyl) amino] biphenyl and the compound of the instantiation compound number A-6 was carried out to the thickness of 20nm by evaporation rate 0.2 mm/sec from a different source of vacuum evaporation, and it considered as the luminous layer which served as the second hole-injection transporting bed.

Subsequently, on it, tris (8-quinolate) aluminum was vapor-deposited in thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and was made into the electron injection transporting bed.

Furthermore on it, it is 200nm at evaporation rate 0.2 nm/sec about magnesium and silver. Vapor codeposition (weight ratio 10:1) was carried out to thickness, it considered as cathode, and organic electroluminescence devices were produced. In addition, vacuum evaporationo was carried out, with the reduced pressure condition of a vacuum evaporation tub maintained.

When the direct current voltage of 15V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 62 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2620 cd/m2 was checked.

[0135]

Examples 35-66

In an example 34, instead of using the compound of the instantiation compound A -6 on the occasion of formation of a luminous layer The compound (example 35) of the instantiation compound number A-7, the compound of the instantiation compound number A-8 (example 36), The compound (example 37) of the instantiation compound number A-10, the compound of the instantiation compound number A-12 (example 38), The compound (example 39) of the instantiation compound number A-22, the compound of the instantiation compound number A-26 (example 40). The compound (example 41) of the instantiation compound number A-32, the compound of the instantiation compound number A-37 (example 42), The compound (example 43) of the instantiation compound number A-38, the compound of the instantiation compound number B-6 (example 44). The compound (example 45) of the instantiation compound number B-7, the compound of the instantiation compound number B-8 (example 46), The compound (example 47) of the instantiation compound number B-11, the compound of the instantiation compound number B-21 (example 48), The compound (example 49) of the instantiation compound number B-26, the compound of the instantiation compound number B-37 (example 50), The compound (example 51) of the instantiation compound number B-38, the compound of the instantiation compound number C-1 (example 52), The compound (example 53) of the instantiation compound number C-5, the compound of the instantiation compound number C-6 (example 54), The compound (example 55) of the instantiation compound number C-10, the compound of the instantiation compound number C-11 (example 56). The compound (example 57) of the instantiation compound number C-16, the compound of the instantiation compound number C-26 (example 58), The compound (example 59) of the instantiation compound number D-12, the compound of the instantiation compound number D-16 (example 60). The compound (example 61) of the instantiation compound number D-22, the compound of the instantiation compound number D-26 (example 62). The compound (example 63) of the instantiation compound number E-1, the compound of the instantiation compound number E-12 (example 64), Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 34 except having used the compound (example 65) of the instantiation compound number E-16, and the compound (example 66) of the instantiation compound number E-22. When the direct current voltage of 15V was impressed to each component under the desiccation ambient atmosphere, luminescence of a blue - bluish green color was checked. Furthermore the property was investigated and the result was shown in the 2nd table.

[0136] [A table 3]

第2表

有機電界	第 2 A	電流密度
発光素子		(m A / c m <sup>2</sup> )
実施例35	2370	5 4
実施例36	2 3 2 0	5 4
実施例37	2340	5 4
実施例38	2360	5 6
実施例39	2330	5 5
実施例40	2370	5 4
実施例41	2380	5 5
実施例42	2460	5 4
実施例43	2 3 4 0	5 4
実施例44	2 5 8 0	5 6
実施例45	2 3 4 0	5 4
実施例46	2 4 1 0	5 5
実施例47	2380	5 5
実施例48	2380	5 5
実施例49	2 4 2 0	5 4
実施例50	2410	5 3
実施例51	2 3 5 0	5 5
実施例52	2 3 4 0	5 6
実施例53	2360	5 5
実施例54	2 3 4 0	5 6
実施例55	2 3 2 0	5 5
実施例56	2 3 3 0	5 6

[0137] [A table 4]

425	0	357.	(続き)	

有機電界	輝度	電流密度
発光素子	(cd/m²)	(m A / c m 2)
実施例57	2380	5 4
実施例58	2 4 2 0	5 5
実施例59	2 3 5 0	5 5
実施例60	2 4 4 0	5 6
実施例61	2 3 6 0	5 3
実施例62	2 3 3 0	5 5
実施例63	2 4 6 0	5 6
実施例64	2 3 4 0	5 4
実施例65	2330	5 6

# [0138]

#### Example 66

The glass substrate which has an ITO transparent electrode (anode plate) with a thickness of 200nm was cleaned ultrasonically using neutral detergent, an acetone, and ethanol. After drying the substrate using nitrogen gas, carrying out UV / ozone washing further and fixing to the substrate electrode holder of vacuum evaporation tub was decompressed to 4x10 to 4 Pa.

First, on the ITO transparent electrode, 4 and 4 bis[-] [N-phenyl-N-(3"-methylphenyl) amino] biphenyl was vapor-deposited in thickness of 75nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and it considered as the hole-injection transporting bed.

Subsequently, on it, from a different source of vacuum evaporationo, vapor codeposition (weight ratio 100:1.0) of the compound of bis(2-methyl-8-quinolate) (4-phenyl phenolate) aluminum and the instantiation compound number A-6 was carried out to the thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and it was made into the luminous layer.

Next, tris (8-quinolate) aluminum was vapor-deposited in thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and was made into the electron injection transporting bed.

Furthermore, on it, vapor codeposition (weight ratio 10:1) of magnesium and the silver was carried out to the thickness of 200nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, they were used as cathode, and organic electroluminescence devices were produced. In addition, vacuum evaporationo was carried out, with the reduced pressure condition of a vacuum evaporation tub maintained.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 55 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2440 cd/m2 was checked.

[0139]

#### Example 67

In an example 66, instead of using the compound of bis(2-methyl-8-quinolate) (4-phenyl phenolate) aluminum and the instantiation compound A -6 on the occasion of formation of a luminous layer The compound of bis(2-methyl-8-quinolate) aluminum-mu-oxo-bis(2-methyl-8-quinolate) aluminum and the instantiation compound number B-6 is used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 66 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:2.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 55 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2350 cd/m2 was checked.

[0140]

Example 68

In an example 66, instead of using the compound of bis(2-methyl-8-quinolate) (4-phenyl phenolate) aluminum and the instantiation compound A -6 on the occasion of formation of a luminous layer The compound of bis(2-methyl-8-quinolate) (4-phenyl phenolate) aluminum and the instantiation compound number C-1 is used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 66 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:1.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 54 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2320 cd/m2 was checked.

[0141]

Example 69

The glass substrate which has an ITO transparent electrode (anode plate) with a thickness of 200nm was cleaned ultrasonically using neutral detergent, an acetone, and ethanol. After drying the substrate using nitrogen gas, carrying out UV / ozone washing further and fixing to the substrate electrode holder of vacuum evaporationo equipment, the vacuum evaporation tub was decompressed to 4x10 to 4 Pa.

First, on the ITÔ transparent electrode, 4 and 4' bis[-] [N-phenyl-N-(3"-methylphenyl) amino] biphenyl was vapor-deposited in thickness of 75nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and it considered as the hole-injection transporting bed.

Subsequently, on it, from a different source of vacuum evaporationo, vapor codeposition (weight ratio 100:2.0) of the compound of bis(2-methyl-8-quinolate) (4-phenyl phenolate) aluminum and the instantiation compound number A-8 was carried out to the thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and it was made into the luminous layer.

Next, 1 and 3-bis[5'-(4"-tert-buthylpheny])-1', 3', and 4'- oxadiazole -2'-IRU] benzene was vapor-deposited in thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 m/sec, and was made into the electron injection transporting bed. Furthermore, on it, vapor codeposition (weight ratio 10:1) of magnesium and the silver was carried out to the thickness of 200nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, they were used as cathode, and organic electroluminescence devices were produced. In addition, vacuum evaporation was carried out, with the reduced pressure condition of a vacuum evaporation tub maintained.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 54 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2320 cd/m2 was checked.

[0142]

Example 70

In an example 69, instead of using the compound of bis(2-methyl-8-quinolate) (4-phenyl phenolate) aluminum and the instantiation compound A -8 on the occasion of formation of a luminous layer Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 69 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:4.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer using the compound of tris (8-quinolate) aluminum and the instantiation compound number B-7.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 55 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2440 cd/m2 was checked.

[0143]

Example 71

In an example 69, instead of using the compound of bis(2-methyl-8-quinolate) (4-phenyl phenolate) aluminum and the instantiation compound A -8 on the occasion of formation of a luminous layer The compound of bis(2methyl-8-quinolate) aluminum-mu-oxo--bis(2-methyl-8-quinolate) aluminum and the instantiation compound number C-11 is used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 69 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:3.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 54 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2390 cd/m2 was checked.

[0144]

Example 72

The glass substrate which has an ITO transparent electrode (anode plate) with a thickness of 200nm was cleaned ultrasonically using neutral detergent, an acetone, and ethanol. After drying the substrate using nitrogen gas, carrying out UV / ozone washing further and fixing to the substrate electrode holder of vacuum evaporationo equipment, the vacuum evaporationo tub was decompressed to 4x10 to 4 Pa.

First, on the ITO transparent electrode, 4 and 4' bis[ - ] [N-phenyl-N-(1"-naphthyl) amino] biphenyl was vapordeposited in thickness of 75nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and it considered as the hole-injection transporting bed.

Subsequently, on it, from a different source of vacuum evaporationo, vapor codeposition (weight ratio 100:5.0) of the compound of the instantiation compound number A-7 and the 1 and 4-bis[2'-(N, N-diphenyl-4"aminophenyl) ethenyl] benzene was carried out to the thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and they were made into the luminous layer.

Next, tris (8-quinolate) aluminum was vapor-deposited in thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and was made into the electron injection transporting bed.

Furthermore, on it, vapor codeposition (weight ratio 10:1) of magnesium and the silver was carried out to the thickness of 200nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, they were used as cathode, and organic electroluminescence devices were produced. In addition, vacuum evaporationo was carried out, with the reduced pressure condition of a vacuum evaporationo tub maintained.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 62 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3280 cd/m2 was checked.

[0145]

Example 73

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyll benzene on the occasion of formation of a luminous layer Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:5.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer using the compound of the instantiation compound number A-10, and 9 and a 10-bis(N and Ndiphenyl-4'-aminophenyl) anthracene.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 64 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3380 cd/m2 was checked.

[0146]

Example 74

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene on the occasion of formation of a luminous layer The

compound of the instantiation compound number A-26 and 1 and 4-bis[2-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene are used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:7.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 61 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3260 cd/m2 was checked.

[0147]

Example 75

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene on the occasion of formation of a luminous layer The compound of the instantiation compound number A-38 and 4 and 4 bis[-] [2"-(N and N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] biphenyl are used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:10.0) to the thickness of 50mm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 62 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3440 cd/m2 was checked.

[0148]

Example 76

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene on the occasion of formation of a luminous layer Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:8.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer using the compound of the instantiation compound number B-7, and 9 and a 10-bis(N and N-diphenyl-4"-aminophenyl) anthracene.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 63 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3470 cd/m2 was checked.

[0149]

Example 77

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene on the occasion of formation of a luminous layer The compound of the instantiation compound number B-21 and 4 and 4 bis [-] [2"-(N and N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] biphenyl are used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:5.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 62 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3470 ed/m2 was checked.

[0150]

Example 78

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene on the occasion of formation of a luminous layer The compound of the instantiation compound number B-38 and 4 and 4 bis [-] [2"-(N and N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] biphenyl are used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:10.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 61 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3260 cd/m2 was checked.

#### [0151]

Example 79

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene on the occasion of formation of a luminous layer The compound of the instantiation compound number C-5 and 4 and 4' bis[-] [2"-(N and N-diphenyl-4"aminophenyl) ethenyll biphenyl are used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100;7.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous laver.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 65 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3680 cd/m2 was checked.

#### [0152] Example 80

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene on the occasion of formation of a luminous layer Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:8.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer using the compound of the instantiation compound number C-10, and 9 and a 10-bis(N and Ndiphenyl-4'-aminophenyl) anthracene.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 65 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3370 cd/m2 was checked.

#### [0153]

Example 81

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene on the occasion of formation of a luminous layer Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:5.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer using the compound of the instantiation compound number C-26, and 9 and a 10-bis(N and Ndiphenyl-4'-aminophenyl) anthracene.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 60 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3290 cd/m2 was checked.

# [0154]

Example 82

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyll benzene on the occasion of formation of a luminous layer The compound of the instantiation compound number D-12 and 4 and 4' bis[ - ] [2"-(N and N-diphenyl-4"'aminophenyl) ethenyl] biphenyl are used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:5.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 63 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3620 cd/m2 was checked.

# [0155]

Example 83

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene on the occasion of formation of a luminous layer The compound of the instantiation compound number D-26 and 1 and 4-bis[2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyll benzene are used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:7.0) to the

thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 65 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3750 cd/m2 was checked.

[0156]

Example 84

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene on the occasion of formation of a luminous layer The compound of the instantiation compound number E-1 and 4 and 4' bis[ - ] [2"-(N and N-diphenyl-4"aminophenyl) ethenyl] biphenyl are used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:3.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 64 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3680 cd/m2 was checked.

[0157]

Example 85

In an example 72, instead of using the compound of the instantiation compound number A-7, and 1 and 4-bis [2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyl] benzene on the occasion of formation of a luminous layer The compound of the instantiation compound number E-12 and 1 and 4-bis[2'-(N, N-diphenyl-4"-aminophenyl) ethenyll benzene are used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 72 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:10.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 64 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 3720 cd/m2 was checked.

[0158]

Example 86

The glass substrate which has an ITO transparent electrode (anode plate) with a thickness of 200nm was cleaned ultrasonically using neutral detergent, an acetone, and ethanol. After drying the substrate using nitrogen gas, carrying out UV / ozone washing further and fixing to the substrate electrode holder of vacuum evaporation equipment, the vacuum evaporation tub was decompressed to 4x10 to 4 Pa.

First, on the ITO transparent electrode, 4 and 4' bis[ - ] [N-phenyl-N-(3"-methylphenyl) amino] biphenyl was vapor-deposited in thickness of 75nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and it considered as the hole-injection transporting bed.

Subsequently, on it, the compound of the instantiation compound number A-12 was vapor-deposited in thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and was made into the luminous layer.

Next, tris (8-quinolate) aluminum was vapor-deposited in thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec. and was made into the electron injection transporting bed.

Furthermore, on it, vapor codeposition (weight ratio 10:1) of magnesium and the silver was carried out to the thickness of 200nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, they were used as cathode, and organic electroluminescence devices were produced. In addition, vacuum evaporationo was carried out, with the reduced pressure condition of a vacuum evaporationo tub maintained.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 58 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2740 cd/m2 was checked. [0159]

Example 87

In the example 86, organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 86 except having used the compound of the instantiation compound number B-8 instead of using the compound of the instantiation compound A -12 on the occasion of formation of a luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 58 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2860 cd/m2 was checked.

[0160]

Example 88

In the example 86, organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 86 except having used the compound of the instantiation compound number C-26 instead of using the compound of the instantiation compound A -12 on the occasion of formation of a luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 55 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2480 dd/m2 was checked.

[0161]

Example 89

The glass substrate which has an ITO transparent electrode (anode plate) with a thickness of 200nm was cleaned ultrasonically using neutral detergent, an acetone, and ethanol. After drying the substrate using nitrogen gas, carrying out UV / ozone washing further and fixing to the substrate electrode holder of vacuum evaporationo equipment, the vacuum evaporationo tub was decompressed to 4x10 to 4 Pa.

First, on the ITO transparent electrode, 4 and 4' bis[-] [N-phenyl-N-(3"-methylphenyl) amino] biphenyl was vapor-deposited in thickness of 75nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and it considered as the hole-injection transporting bed.

Subsequently, on it, the compound of the instantiation compound number A-8 was vapor-deposited in thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and was made into the luminous layer.

Subsequently, on it, 1 and 3-bis[5¹-(4"-tert-buthylphenyl)-1', 3¹, and 4¹- oxadiazole -2¹-IRU] benzene was vapordeposited in thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and was made into the electron injection transnorting bed.

Furthermore, on it, vapor codeposition (weight ratio 10:1) of magnesium and the silver was carried out to the thickness of 200nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, they were used as cathode, and organic electroluminescence devices were produced. In addition, vacuum evaporationo was carried out, with the reduced pressure condition of a vacuum evaporation tub maintained.

When the direct current voltage of 14V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 44 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 1820 cd/m2 was checked.

[0162]

Example 90

In the example 89, organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 89 except having used the compound of the instantiation compound number B-8 instead of using the compound of the instantiation compound A-8 on the occasion of formation of a luminous layer.

When the direct current voltage of 14V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 45 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 1840 cd/m2 was checked.

[0163]

Example 91

In the example 89, organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 89 except having used the compound of the instantiation compound number C-6 instead of using the compound of the instantiation compound A -8 on the occasion of formation of a luminous layer.

When the direct current voltage of 14V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 61 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 1470 cd/m2 was checked.

[0164]

Example 92

The glass substrate which has an ITO transparent electrode (anode plate) with a thickness of 200nm was

cleaned ultrasonically using neutral detergent, an acetone, and ethanol. After drying the substrate using nitrogen gas, carrying out UV / ozone washing further and fixing to the substrate electrode holder of vacuum evaporationo equipment, the vacuum evaporationo tub was decompressed to 4x10 to 4 Pa.

First, on the ITÔ transparent electrode, 4 and 4' bis[-] [N-phenyl-N-(3"-methylphenyl) amino] biphenyl was vapor-deposited in thickness of 75nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and it considered as the hole-injection transporting bed.

Subsequently, vapor codeposition (weight ratio 100:1.0) of the compound of tris (8-quinolate) aluminum and the instantiation compound number A-26 was carried out to the thickness of 50nm by evaporation rate 0.2 nm/sec from a different source of vacuum evaporation on it, and it considered as the luminous layer which served as the electron transport layer.

Furthermore, on it, vapor codeposition (weight ratio 10:1) of magnesium and the silver was carried out to the thickness of 200nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, they were used as cathode, and organic electroluminescence devices were produced. In addition, vacuum evaporationo was carried out, with the reduced pressure condition of a vacuum evaporation tub maintained.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 55 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2320 cd/m2 was checked.

[0165] Example 93

In the example 92, organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 92 except having used the compound of tris (8-quinolate) aluminum and the instantiation compound number B-37, having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:1.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer instead of using the compound of tris (8-quinolate) aluminum and the instantiation compound A-26 on the occasion of formation of a luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 54 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2340 cd/m2 was checked.

[0166]

Example 94

In an example 92, instead of using the compound of tris (8-quinolate) aluminum and the instantiation compound A -26 on the occasion of formation of a luminous layer The compound of bis(2-methyl-8-quinolate) aluminum and the instantiation compound number C-10 is used. Organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 92 except having carried out vapor codeposition (weight ratio 100:2.0) to the thickness of 50nm, and having considered as the luminous layer.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiceation ambient atmosphere, the current of 53 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 2350 cd/m2 was checked.

[0167]

Example 95

The glass substrate which has an ITO transparent electrode (anode plate) with a thickness of 200nm was cleaned ultrasonically using neutral detergent, an acetone, and ethanol. After drying the substrate using nitrogen gas, carrying out UV / ozone washing further and fixing to the substrate electrode holder of vacuum evaporation equipment, the vacuum evaporation tub was decompressed to 4x10 to 4Pa.

First, on the ITO transparent electrode, the compound of the instantiation compound number A-7 was vapor-deposited in thickness of 55nm by evaporation rate 0.2 mm/sec, and it considered as the luminous layer. Subsequently, on it, 1 and 3-bis[5'-(4"-tert-buthylphenyl)-1', 3', and 4'- oxadiazole -2'-IRU] benzene was vapor-deposited in thickness of 75nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and was made into the electron injection transporting bed.

Furthermore, on it, vapor codeposition (weight ratio 10:1) of magnesium and the silver was carried out to the thickness of 200nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, they were used as cathode, and organic electroluminescence

devices were produced. In addition, vacuum evaporationo was carried out, with the reduced pressure condition of a vacuum evaporationo tub maintained.

When the direct current voltage of 14V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 60 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 1500 cd/m2 was checked.

[0168] Example 96

In the example 95, organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 95 except having used the compound of the instantiation compound number B-6 instead of using the compound of the instantiation compound A -7 on the occasion of formation of a luminous layer.

When the direct current voltage of 14V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 58 mA/cm2 flowed, Luminescence of the bluish green color of brightness 1470 cd/m2 was checked.

[0169]

Example 97

The glass substrate which has an ITO transparent electrode (anode plate) with a thickness of 200nm was cleaned ultrasonically using neutral detergent, an acetone, and ethanol. The substrate was dried using nitrogen gas and UV / ozone washing was carried out further.

On an ITO transparent electrode, next, poly-N-vinylcarbazole (weight average molecular weight 150000). The compound of the instantiation compound number A-26, a coumarin 6 "a [3-(2'-benzothiazolyl)-7-diethylamino coumarin]" (green luminescence component), And DCM-1["4-(dicyanomethylene)-2-methyl-6-(4'dimethylaminostyryl)-4H-pyran" (orange luminescence component)] The 400nm luminous layer was formed with the dip coating method using 3% of the weight of the dichloroethane solution contained at a rate of the weight ratio 100:5:3:2, respectively.

Next, after fixing to the substrate electrode holder of vacuum evaporationo equipment the glass substrate which has this luminous layer, the vacuum evaporation tub was decompressed to 4x10 to 4 Pa.

furthermore, a luminous layer top -- 3-(4'-tert-buthylphenyl)-4-phenyl-5-(4"-phenyl phenyl)- after vapordepositing 1, 2, and 4-triazole in thickness of 20nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, further, on it, tris (8quinolate) aluminum was vapor-deposited in thickness of 30nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, and was made into the electron injection transporting bed.

Furthermore, on it, vapor codeposition (weight ratio 10:1) of magnesium and the silver was carried out to the thickness of 200nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, they were used as cathode, and organic electroluminescence devices were produced.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 72 mA/cm2 flowed. White luminescence of brightness 1360 cd/m2 was checked.

[0170]

Example 98

In the example 97, organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 97 except having used the compound of the instantiation compound number B-26 instead of using the compound of the instantiation compound number A-26.

When the direct current voltage of 12V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 74 mA/cm2 flowed. White luminescence of brightness 1430 cd/m2 was checked.

[0171]

Example 99

The glass substrate which has an ITO transparent electrode (anode plate) with a thickness of 200nm was cleaned ultrasonically using neutral detergent, an acetone, and ethanol. The substrate was dried using nitrogen gas and UV / ozone washing was carried out further.

Next, the 300nm luminous layer was formed with the dip coating method on the ITO transparent electrode using 3% of the weight of the dichloroethane solution which contains the compound of poly-N-vinylcarbazole (weight average molecular weight 150000), 1, and 3-bis[5'-(4"-tert-buthylphenyl)-1', 3', and 4'- oxadiazole -2'-IRU] benzene and the instantiation compound number A-38 at a rate of the weight ratio 100:30:3, respectively. Next, after fixing to the substrate electrode holder of vacuum evaporationo equipment the glass substrate which has this luminous layer, the vacuum evaporationo tub was decompressed to 4x10 to 4 Pa.

Furthermore, on the luminous layer, vapor codeposition (weight ratio 10:1) of magnesium and the silver was carried out to the thickness of 200nm by evaporation rate 0.2 nm/sec, they were used as cathode, and organic electroluminescence devices were produced.

When the direct current voltage of 15V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 65 mA/cm2 flowed. Luminescence of the bluish green color of brightness 1560 cd/m2 was checked.

[0172]

Example 100

In the example 99, organic electroluminescence devices were produced by the approach of a publication in the example 99 except having used the compound of the instantiation compound number C-11 instead of using the compound of the instantiation compound number A-38 on the occasion of formation of a luminous layer. When the direct current voltage of 15V was impressed to the produced organic electroluminescence devices under the desiccation ambient atmosphere, the current of 63 mA/cm2 flowed. Blue luminescence of brightness 1490 cd/m2 was checked.

[6173]

[Translation done.]

#### \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

#### DESCRIPTION OF DRAWINGS

#### [Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] It is outline structural drawing of an example of organic electroluminescence devices.

[Drawing 2] It is outline structural drawing of an example of organic electroluminescence devices.

[Drawing 3] It is outline structural drawing of an example of organic electroluminescence devices.

[Drawing 4] It is outline structural drawing of an example of organic electroluminescence devices.

[Drawing 5] It is outline structural drawing of an example of organic electroluminescence devices. [Drawing 6] It is outline structural drawing of an example of organic electroluminescence devices.

[Drawing 7] It is outline structural drawing of an example of organic electroluminescence devices.

[Drawing 8] It is outline structural drawing of an example of organic electroluminescence devices. [Description of Notations]

1 : Substrate

- 2 : Anode Plate
- 3: Hole-Injection Transporting Bed
- 4 : Luminous Layer
- 4': Luminous layer (layer which mixed the luminescence component and the hole-injection transport component) 4": Luminous layer (layer which mixed the luminescence component and the electron injection transport
- component) 4"": Luminous layer (layer which mixed the luminescence component, the hole-injection transport component,
- and the electron injection transport component)
- 5 : Electron Injection Transporting Bed 6: Cathode
- 7 · Power Source

[Translation done.]

#### \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

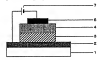
- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

#### DRAWINGS

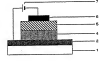
# [Drawing 1]



#### [Drawing 2]

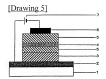


# [Drawing 3]



### [Drawing 4]





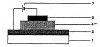
# [Drawing 6]



# [Drawing 7]



# [Drawing 8]



[Translation done.]

(19) 日本国特許庁(JF	
	,

# (12) 公 開 特 許 公 報(A) (11) 特許出願公開番号

(11)特許出願公開番号 特開2004-43349 (P2004-43349A)

(43) 公開日 平成16年2月12日 (2004.2.12)

			(,		
(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	FI			テーマコード (	<b>参考</b> )
CO7C 13/547	CO7C	13/547		3KOO7	
CO7C 13/62	CO7C	13/62		4H006	
CO7C 13/66	C07C	13/66			
CO7C 211/57	CO7C	211/57			
CO7C 211/61	CO7C	211/61			
	審査請求 未	請求 請求項	の数 23 OL	(全 81 頁) 最	経頁に続く
(21) 出願者号 (22) 出願日	特題2002-202163 (72002-202163) 平版14年7月11日 (2002.7.11)	(71) 出願人 (74) 代理人 (72) 発明者 (72) 発明者	三井化学株式 東京都港区東 100076613 弁理士 苗村 石田 努 千葉県袖社内 島村 武彦	新橋一丁目5番2 <sup>5</sup> 新一 前長浦580番32 市長浦580番32	2 三井化
		(12) 70101		市長浦580番32 	2 三井化
				最終	貝に続く

(54) [発明の名称] 炭化水素化合物、有機電界発光素子用材料および有機電界発光素子

#### (57)【要約】 (修正有)

【課題】 発光効率に慢れ、高輝度、長寿命に発光する有機電界発光素子、譲発光素子に好趣に使用できる有機電界発光素子用材料を提供すること、さらには当該有機電界発光素子用材料としての新規必旋化水素化合物を提供すること。

【解決手段】アントラセン環外外の縮合多環式芳香族環とフルオレン環が直接結合している新規な炭化水業化合物で、当該化合物を一対の電極間に、少なくとも一種含有する層を、少なくとも一層挟持してなる指機電界光栄素 3。

【選択図】 なし

20

30

40

50

【特許請求の範囲】

【請求項1】

縮合多環式芳香族環とフルオレン環が直接結合している炭化水素化合物(但し、縮合多環式芳香族環はアントラセン環ではない)。

[請求項 2]

フルオレン環が9位以外の位置で結合している請求項1記載の炭化水素化合物。 【請求項3】

- 般式(1)で表される炭化水素化合物。

 $X_1 - (F_1) j - (A_1) k - (F_2) l - (A_2) m - (F_3) n - X_2$ 

(1) (式中、A」およびA2は されぞれ独立に、 置接または未置換の二価の総合多環式労働族 選基を表し、ド」、ド2 およびド3は されぞれ独立に、 置疑または未置換のフルオレンジ イル基を表し、X」およびX2は されぞれ独立に、水素原子、八口ゲン原子、 直鎖、分岐 または環状のアルキル基、 直鎖、 分岐または環状のアルコキジ基、 置換または未置接のア ミノ基、 置接または 無置接のアリール基、 ある II は 程度または 未置接のア し、 」、 m および Nは 0または 1 で表し、 k および I は 1 または 2 で表し、 k が 2 である とき A、 同士は同一でも異なるものであってもよく、 I が 2 である 3 ときド<sub>2</sub>回士は同一で も異なるものであってもより。 他のよう。 はアントラセンジイル 基ではなく、 X1 および X2 はアントラセンジイル 基ではなく、

【請求項4】

k が 1 である請求項 3 記載の炭化水素化合物。

【請求項5】

 $F_1$ 、 $F_2$  およひ $F_3$  がフルオレンー 2、T ー シイル基である競求項 4 記載の炭化水素化合物。

【請求項6】

j およひn が 0 であり、 1 か 1 であり、 k + m が 2 である請求項 3 記載の炭化水素化合物

【請求項7】

【請求項8】 j+l+nが2であり、kが1であり、mが0である請求項3記載の炭化水素化合物。

「蒜状值9】

F<sub>1</sub>、F<sub>2</sub> およびF<sub>3</sub> がフルオレンー2、 7 ー ジイル基である請求項 8 記載の炭化水素化合物。

【請求項10】

j、mおよびnが0であり、k および | が1である請求項 8 記載の炭化水素化合物。 【請求項 1 1 】

一般式(2)で表ナれる炭化水素化合物。

[ It 1 ]

(式中、 A 2 1 および A 2 2 はそれぞれ独立に、置換または未置換の一価の総合多環式芳香族環基を表し、 R 2 1 および R 2 2 はそれぞれ独立に、水素原子、置換または無置換の

(3)

アルキル基、 置換または無置換のアリール基ある11は置換または無置換のアラルキル基を表し、 $X_2$ ,  $\sim X_2$ 。 はやれやれ独立に、水素原子、人口ゲン原子、直 頭外、つみはまたは環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または木置換のアミノール基、ある11は置換または木置換のアラルキル基を表す。但し、 $A_2$ 1 がよび $A_2$ 2 はアントリル基ではなく、 $A_2$ 1 、 $A_2$ 2 がよび $A_2$ 2 はアントリル基ではなく、 $A_2$ 1 、 $A_2$ 2 がよび $A_2$ 3 に  $A_2$ 4 に なび  $A_3$ 5 に  $A_3$ 6 ではなく、 $A_3$ 7 に  $A_3$ 8 に  $A_3$ 8 の  $A_3$ 7 に  $A_3$ 8 に  $A_3$ 8 の  $A_3$ 7 に  $A_3$ 8 に  $A_3$ 8 の  $A_3$ 7 に  $A_3$ 8 に  $A_3$ 9 に

【請求項18】

- 般式(3)で表される炭化水素化合物。

[ It. 2 ]

(式中、 $A_{S,1}$  は置換または無置換の二価の縮合多環式汚香族環基を表し、 $R_{S,1}\sim R_{S,4}$  はせれがれ独立に、水素原子、置換または無置換のアルキル基、置換または無置換のアルキル基、置換ったは、 $X_{S,0}$  、 $X_{S,0}$  、 X

【請求項14】

- 般式(4)で表される炭化水素化合物。

[ 4t 8 ]

$$X_{47}$$
 $R_{41}$ 
 $R_{41}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{43}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{44}$ 
 $R_{45}$ 
 $R$ 

(式中、 $A_{41}$  は置換または無置換の一価の総合多環式汚衝放環誌を表し、 $R_{42}$  はやれやれ独立に、水素原子、磁換または無置換のアルキル基、置換または無置換のアリール基がある11は電機または無置換のアラルキル基で表し、 $X_{41}$  になれれれ設立に、水素原子、人口ゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアミノ基、置換または未置換のアリール基、ある11は置換または未置換のアラルキル基を表す。但し、 $A_{41}$  はアントリル基ではなく、 $R_{41}$ 、 $R_{42}$  および $X_{41}$  ~ $X_{47}$  は縮合多環式汚衝旋環蓋析よびフルオレニル基ではな11。)

【請求項15】

総合多環式汚香放環がナフタレン環、フェナントレン環、フルオランテン環、ピレン環、 クリセン環またはベリレン環より選ばれるいずれかの環である請求項1~14のいずれか に記載の度化水素化合物

【請求項16】

請求項1~15の以ずれがに記載の有機電界発光素子用材料。

【請求項17】

一対の電極間に、請求項16記載の有機電界発光素子用材料を少なくとも一種含有する層を、少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子。

50

10

【請求項18】

請求項16記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、発光層である請求項17記載の有機電界発光素子...

【請求項19】

請求項16記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、さらに、発光性有機金属錯体を含有することを特徴とする請求項17または18記載の有機電界発光素子。

【請求項20】

請求項16記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、さらに、トリアリールアミン 誘導体を含有することを特徴とする請求項17または18記載の有機電界発光素子。

【請求項21】

請求項16記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、さらに、スチルペン誘導体を含有することを特徴とする請求項17または18記載の有機電界発光素子。

【請求項22】

- 対の電極間に、さらに、正孔注入輸送層を有する請求項17~21のUIずれがに記載の 有機電界発光素子。

【請求項23】

- 対の電極間に、さらに、電子注入輸送層を有する請求項17~22のいずれかに記載の 有機電界発光素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、有機電界発光素子および該発光素子に好適に使用できる有機電界発光素子用材料ならびに新規な炭化水素化合物に関する。

[0002]

【従来の技術】

従来、無機電界発光素子は、例えば、バックライトなどのパネル型光源として使用されて きたが、終発光素子を駆動させるには、交流の高電圧が必要である。

最近になり、発光材料に有機材料を用に1た有機電界発光案字(有機エレクトロルミネッセンス素子:有機正し素子)が開発された「APPI・PkソS・Lett・・・ 5... 91とは、発光機下のでは、 91とは、 91と

[0008]

兄先婦屋で向上させる方法として、発光層として、例えば、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムをホスト化合物、クマリン誘導体、ピラン誘導体をゲスト化合物(ドース 40 ント)として用いた有機電界発光素されている(特開平8-12600号公報、特開平11-111 45 8 号公報)。また、発光層のゲスト化合物として、アントラセン誘導体を用いた有機電界発光素子が提案されている(特開平8-12600号公報、特開平11-111 45 8 号公報)。また、発光層のゲスト化合物として、アントラセン誘導体を用いた有機電界発光素子が提案されている(特開平10-36832号公報、特開平10-2941 79号公報)。

し、がしながら、これらの発光素子も充分な発光輝度、発光寿命を有しているとは言い難い

10

20

現在では、一層高輝度、長寿命に発光する有機電界発光素子が望まれている。 【0004】

【発明が解決しようとする課題】

本祭明の課題は、発光効率に優れ、高輝度、長寿命に発光する有機電界発光素子を提供す スセンである。また、該発光素子に好適に使用できる有機電界発光素子用材料を提供する ことである。さらには、新規な炭化水素化合物を提供することである。

[0005]

【課題を解決するための手段】

本発明者等は、有機電界発光素子に関して鋭意検討した結果、本発明を完成するに到った

すなわち、本発明は、

(1) 縮合多環式等番店環ソフルオレン環が直接結合している炭化水素化合物(但し、縮 10 合多環式芳香族環はアントラセン環ではない)、

(2) フルオレン環が9位以外の位置で結合している1項に記載の炭化水素化合物、

( 8 ) 一般式( 1 ) で表される炭化水素化合物、

 $X_1 - (F_1) j - (A_1) k - (F_2) l - (A_2) m - (F_3) n - X_2$ 

(1) (式中、A<sub>1</sub> およびA<sub>2</sub> はそれぞれ独立に、置換または未置換の二価の縮合多環式芳香族 環基を表し、F,、F。およひF。はそれぞれ独立に、置換または未置換のフルオレンジ イル基を表し、X、およびX。はそれぞれ独立に、水素原子、八口ゲン原子、直鎖、分岐 または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のア ミノ基、青塚または未青塚のアリール基、あていは青塚または未青塚のアラルキル基を表 し、j、mおよびnは0または1を表し、kおよび | は1または2を表し、kが2である ときA, 同士は同一でも異なるものであってもよく、 | が2であるときド2 同士は同一で も異なるものであってもより。但し、AiおよびA。はアントラセンジイル基ではなく、

X , および X , はアントリル基ではない。) (4) k が 1 である 3 項に記載の炭化水素化合物、

(5) F,、F。およびF。ガフルオレン-2、7-ジイル基である4項に記載の炭化水 素 化 合 物 、

(6) jおよびmが0であり、 | が1であり、k + mが2である3項に記載の炭化水素化 合物.

(7) ド,ガフルオレンー2、7ージイル基である6項に記載の炭化水素化合物、

(8) j+|+nが2であり、kが1であり、mが0である3項に記載の炭化水素化合物

(9) F,、F。およびF。ガフルオレン-2、7-ジイル基である8項に記載の炭化水 素化合物、

(10) j、mおよびnが0であり、k およひ | が1である8項に記載の炭化水素化合物

(11) ドッガフルオレンー2、7ージイル基である10項に記載の炭化水素化合物、

(12) - 設式(2) で表される炭化水素化合物、

[ (t. 4 ]

$$X_{25}$$
 $X_{25}$ 
 $X_{21}$ 
 $X_{21}$ 
 $X_{22}$ 
 $X_{22}$ 
 $X_{23}$ 
 $X_{24}$ 
 $X_{24}$ 
 $X_{25}$ 
 $X$ 

(式中、A2 1 およびA2 2 はそれぞれ独立に、置換または未置換の一価の縮合多環式芳 香族環基を表し、R21 およびR22 はそれぞれ独立に、水素原子、置換または無置換の アルキル基、置換または無置換のアリール基あるいは置換または無置換のアラルキル基を

表し、 $X_{2,1} \sim X_{2,0}$  は せれやれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、 画頭、 分岐または 環状のアルキル基、 画領、 分岐または環状のアルコキシ基、 置検または未置検のアミノ基、 置検または 未置検のアラルキル基を 表す。 但した または 木屋 技のアラルキル基を 表す。 但した  $A_{2,1}$  およひ  $A_{2,2}$  はアントリル基ではなく、  $R_{2,1}$  、  $R_{2,2}$  および  $X_{2,1} \sim X_{2,0}$  は 縮合多 環式 万香 放理 基およひ フルオレニル 基ではない。 )

【0007】 (13) - 般式(3) で表される炭化水素化合物、

[ (b 5 ]

(式中、 $A_5$ ,は置換または無置換の二個の縮合多環式汚衝旋環誌を表し、 $R_3$ 1、 $\sim R_3$ 4 は 七れ 七れ 独立に、水素原子、置換または無置換のアルキル誌、置換または無置換のアルキル誌、置換または無 置換のアリール基ある1 は 置換または無置換のアルキルをし、 $X_3$ 0、1、 $\sim X_3$ 1、4、分成または環状のアルキル基、直類、ク化成または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアミノ基、置換または未置換のアリール基、ある1 は置換または未置換のアラルキル基を表す。但し、 $A_3$ 1はアントラセンジイルある1 は電換または未置換のアラルキル基を表す。但し、 $A_3$ 1はアントラセンジイルル本ではく、 $R_3$ 1、 $\sim R_3$ 4 および  $X_3$ 0、1、 $\sim X_3$ 1 4 は縮合多環式 汚電旋環 芸 および フルオレニル基ではない。)

[0008]

(式中、 $A_4$ 1、は置換または無置換の一個の縮合多環式労否放環基を表し、 $R_4$ 1、および $R_4$ 2 は せれ ぜれ独立に、水素原子、置換または無置後のアルキル基、置換または無置換のアリール基ある11は置換または無置機のアラルキル基を表し、 $X_4$ 1、 $X_4$ 7 は せれぜれ 担立に、水素原子、八口ゲン原子、首類、分岐または環状のアルキル基、直類、分岐または環状のアルコキシ基、置換または未置換のアミノ基、置模または未置換のアリール基、 ある11は置換または未置換のアラルキル基を表す。 但し、 $A_4$ 1、 $X_4$ 1、 $X_4$ 2 がよび  $X_4$ 1、 $X_4$ 3 は縮合多環式 労善放環基 および  $X_4$ 1、 $X_4$ 3 は なく、 $X_4$ 1、 $X_4$ 2 がよび  $X_4$ 3 に な合う環式 労善放環基 および  $X_4$ 3 に ないい。)

[0009]

(15) 総合多環式汚衝放環がナフタレン環、フェナントレン環、フルオランテン環、ピレン環、クリセン環またはペリレン環より選ばれるいずれがの環である請求項1~14の いずれかに記載の炭化水素化合物、

(18)1~15項の口ずれおに記載の有機電界発光素子用材料、

(17)一対の電極間に、16項に記載の有機電界発光素子用材料を少なくとも一種含有 する層を、少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子、

(18)16項に記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、発光層である17項に記載の有機電界発光素子、

20

(19)16項に記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、すらに、発光性有機金属路体を含有することを特徴とする17または18項に記載の有機電界発光素子、

(20)16項に記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、さらに、トリアリールアミン誘導体を含有することを特徴とする 1 7 または 1 8 項に記載の有機電界発光素子、(21)16項に記載の有機電界発光素子用材料を含有する層が、さらに、ステルペン誘

等体を含有することを特徴とする17または18項に記載の有機電界発光素子、

(22)一対の電極間に、さらに、正孔注入輸送層を有する17~21項のいずれかに記載の有機電界発光繁子、

(23)一対の電極間に、さらに、電子注入輸送層を有する17~22項のいずれかに記載の有機電界発光素子、

[0010]

【発明の実施の形態】

以下、本発明に関して、詳細に説明する。

本発明は、縮合多環式芳香族環とフルオレン環が直接結合している炭化水繁化合物(但し、縮合多環式芳香族環はアントラセン環ではない)に関する。

本発明にかかる縮合多環式労智族環とフルオレン環が直接結合して113 炭化水素化合物(但し、縮合多環式労普族環はアントラセン環ではない)(以下、本発明に係3化合物Aと 略記す3)は、重合体を含むものではなく、好ましくは、分子量2000以下の化合物で あり、より好ましくは、分子量1000以下の化合物である。

[0011]

本発明に係る化合物人は、好ましくは、フルオレン環が9位以外の位置でアントラセン環 以外の縮合多環式労働放環に結合している化合物であり、より好ましくは、一般式(1) で表される化合物である。

 $X_1 - (F_1) j - (A_1) k - (F_2) l - (A_2) m - (F_3) n - X_2$ 

[0012]

一般式(1) で表される化合物において、 $X_1$  および $X_2$  はそれぞれ独立に、水素原子、 ハロゲン原子、直頭、分岐または環状のアルキル基、直鎮、分岐または環状のアルコキシ 志、 置検または末置様のアミノ慈、置検または末置様のアリール基、 あるいは置検または 末置様のフラルキル基を表す。但し、 $X_1$  および $X_2$  はアントリル基ではない。

尚、アリール基とは、フェニル基、ナフチル基などの炭素環式汚香族基、フリル基、チエニル基、ピリシル基などの複素環式汚香族基を表す。

また、一般式(1)で表される化合物において、 X 、および X 2 のアミノ 基は、 置換基を おしていてもよく、 皮素数 1 ~ 2 0 のアルキル基、 及素数 3 ~ 2 5 のアリール基、 あるい は 炭素数 4 ~ 2 0 のアラルキル基などの置換基で単置換あるいは 2 重視 4 1 では、 3 がよび X 2 のアミノ 基がアルキル基、アリール基あるいはアラルキル基で 2 重換されている場合には、 置換基 2 アラーは 結合している 窒素原子 2 共口合 2 室 表複素環で形成して もよい。

また、一般式(1)で表される化合物にあいて、X;あよびX。のアリール基あよびアラ ルキル誌は置候基を有していてもよく、ハロゲン原子、炭素数1~20の直鎖、分岐また は環状のアルキル基、炭素数1~20の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、未置接の

アミノ基、炭素数 1~20のモノ電検アミノ基、炭素数 2~40のシ電検アミノ基、炭素数 4~24の含窒素複素環基、炭素数 8~25のアリール基、炭素数 5~16のアラルキル基公との電検基で単電検あるいは多電検されていてもよい。
【0018】

X1 およびX2 は、好ましくは、水素原子、八口ゲン原子、炭素数1~20の直鎖、分岐 または環状のアルキル基、炭素数1~20の直額、分岐まちは環状のアルコキシ基、失電 検のアミノ基、炭素数1~20のモノ電換アミノ基、炭素数2~40のジ電換アミノ基、 炭素数4~24の含窒素複素環基、炭素数6~25の置換または未置換の炭素環式芳香族 基、炭素数3~25の置換または未置換の複素環式芳香族基、あるりは炭素数5~20の 置換または未置換のアラルキル基であり、より好ましくは、水素原子、八口ゲン原子、炭 素数1~10の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1~10の直鎖、分岐または 環状のアルコキシ基、未置換のアミノ基、炭素数1~16のモノ置換アミノ基、炭素数2 ~ 2 8 の ジ 置換 アミノ基、 炭素数 4 ~ 2 0 の 含窒素複素環基、 炭素数 6 ~ 1 2 の 置換また は未置換の炭素環式芳香族基、炭素数4~12の置換まえは未置換の複素環式芳香族基、 あるいは炭素数7~12の置換または未置換のアラルキル基であり、さらに好ましくは、 水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~8の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1 ~8の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、未置換のアミノ基、炭素数1~10のモノ 置換アミノ基、炭素数 2 ~ 2 0 の 3 置換アミノ基、炭素数 4 ~ 1 6 の含窒素複素環基、炭 素数6~10の置換または未置換の炭素環式芳香族基、炭素数4~10の置換または未置 換の複素環式芳香族基、あるいは炭素数7~10の置換または未置換のアラルキル基であ 7.

[0014]

X:およびX。の具体例としては、水素原子:フェ素原子、塩素原子、臭素原子などの人 ロケン原子:メチル基、エチル基、n-フロビル基、イソプロビル基、n-プチル基、ィ ソプチル基、SEC-プチル基、tEFt-プチル基、n-ペンチル基、イソペンチル基 、 ネオペンテル基、 te ト t ー ペンチル基、 シクロペンチル基、 n - ヘキシル基、 1 - メ チルペンチル基、4-メチルー2-ペンチル基、3、3-シメチルプチル基、9-Tチル プチル基、シクロヘキシル基、n-ヘプチル基、1-メチルヘキシル基、シクロヘキシル メチル基、4-teFt-プチルシクロヘキシル基、n-ヘプチル基、シクロヘプチル基 、n - オクチル基、シクロオクチル基、tert-オクチル基、1 - メチルヘプチル基、 2-エチルヘキシル基、2-プロビルペンチル基、n-ノニル基、2.2-ジメチルヘプ チル基、2.6-シメチル-4-ヘプチル基、8.5.5-トリメチルヘキシル基、n-デシル基、 n-ウンテシル基、 1-メチルデシル基、 n-ドテシル基、n-トリテシル基 、1-ヘキシルヘプチル基、n-テトラデシル基、n-ペンタデシル基、n-ヘキサデシ ル基、n-ヘプタデシル基、n-オクタデシル基、n-エイコシル基などの直鎖、分岐ま たは環状のアルキル基:メトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、イソプロポキシ基 、n-プトキシ基、イソプトキシ基、Sec-プトキシ基、n-ペンチルオキシ基、ネオ ペンチルオキシ基、シクロペンチルオキシ基、n-ヘキシルオキシ基、8.8-シメチル プチルオキシ基、2-エチルプチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、n-ヘプチルオ キシ基、 n - オクチルオキシ基、 2 - エチルヘキシルオキシ基、 n - ノニルオキシ基、 n ーデシルオキシ基、n-ウンデシルオキシ基、n-ドデシルオキシ基、n-トリデシルオ キシ基、n-テトラテシルオキシ基、n-ペンタテシルオキシ基、n-ヘキサテシルオキ シ基、n-ヘプタデシルオキシ基、n-オクタデシルオキシ基、n-エイコシルオキシ基 などの直鎖、分岐または環状のアルコキシ基:

[0015]

アミノ基:N-メテルアミノ基、N-エテルアミノ基、N-n-アテルアミノ基、N-シ D ロヘキシルアミノ基、N-n-オクチルアミノ基、N-n-アシルアミノ基、N- ペン ジルアミノ基、N- (S-メチルフェニル)アミノ基、N- (4- -メチルフェニル)アミノ基、N- (4-n-アデルフェニル)アミノ基、N- (4-+ キシフェニル)アミノ基、N- (4-0-ロ

20

フェニル) アミノ基、N-(1-ナフチル) アミノ基、N-(2-ナフチル) アミノ基な どのモノ雷換アミノ基:N. Nージメチルアミノ基、N. Nージエチルアミノ基、N. N ージーnープチルアミノ基、N、Nージーnーヘキシルアミノ基、N、Nージーnーオク チルアミノ基、N. Nージーnーデシルアミノ基、N. Nージーnードデシルアミノ基. N-メチル-N-エチルアミノ基、N-エチル-N-n-プチルアミノ基、N-メチル-N-フェニルアミノ基、N-n-プチル-N-フェニルアミノ基、N. N-ジフェニルア ミノ基、N、N-ジ(3メチルフェニル)アミノ基、N、N-ジ(4-メチルフェニル) アミノ基、N、N - シ (4 - エチルフェニル) アミノ基、N、N - シ (4 - + e + + + + +チルフェニル) アミノ基、N. Nーシ (4-n- $\wedge$  + シルフェニル) アミノ基、N. Ny (4-メトキシフェニル) アミノ基、N、N-y (4-エトキシフェニル) アミノ基、 N. Nージ (4-n-プチルオキシフェニル) アミノ基、N. Nージ (4-n-ヘキシル オキシフェニル) アミノ基、N. Nージ (1ーナフチル) アミノ基、N. Nージ (2ーナ フチル) アミノ基、N-フェニル-N-(3-メチルフェニル) アミノ基、N-フェニル - N - (4 - メチルフェニル)アミノ基、N - フェニル - N - (4 - オクチルフェニル) アミノ基、N-フェニル-N-(4-メトキシフェニル)アミノ基、N-フェニル-N-(4-エトキシフェニル) アミノ茲、N-フェニル-N-(4-n-ヘキシルオキシフェ ニル) アミノ基、N-フェニル-N-(4-フルオロフェニル) アミノ基、N-フェニル -N-(1-ナフチル)アミノ基、<math>N-フェニル-N-(2-ナフチル)アミノ基、<math>N-フェニルーN-(4-フェニルフェニル)アミノ基などのジ電換アミノ基: [0016]

N-ピロリデノ基、N-ピペリデノ基、2-メチル-N-ピペリテノ基、3-メチル-N ーピペリシノ基、4-メチル-Nーピペリシノ基、2-エチル-Nーピペリシノ基、2. 6-ジメチル-N-ピペリジノ基、3、5-ジメチル-N-ピペリジノ基、2、2、6、 6 ーテトラメチルーN-じペリシノ基、N-モルホリノ基、2. 6 ージメチルーN-モル ホリノ基、N-カルパソリル基、2-メチル-N-カルパソリル基、3-メチル-N-カ ルパソリル基、4-メチル-N-カルパソリル基、3-n-プチル-N-カルパソリル基 、3-n-ヘキシル-N-カルパゲリル基、3-n-オクチル-N-カルパゲリル基、3 · 6 ープメチルーN - カルパグリル基、1 · 4 ープメチルーN - カルパグリル基、8 · 6 ープエチルーNーカルパゲリル基、2ーメトキシーNーカルパゲリル基、3ーメトキシー N-カルパゲリル基、3-エトキシ-N-カルパゲリル基、3-イソプロビルオキシ-N - カルパゾリル基、 3 - n - プチルオキシ - N - カルパゾリル基、 3 - n - ヘキシルオキ シーN-カルパグリル基、3-n-オクチルオキシ-N-カルパグリル基、3-n-テシ ルオキシカルパグリル基、3-フェニル-N-カルパグリル基、3-(4.-メチルフェ ニル)-N-カルパグリル基、3-(4.-tert-プチルフェニル)-N-カルパグ リル基、8、6-シフェニル-バーカルパソリル基、8-クロローバーカルパソリル基、 N-ペンゲ [α] カルパゲリル基、N-ペンゲ [6] カルパゲリル基、N-ペンゲ [α] カルパグリル基、N-ジベング [ a . i ] カルパグリル基、N-ジベング [ b . k ] カル バグリル基、N-ジベング [ c . 3 ] カルパグリル基、N-フェノキサジニイル基、2-メチルーN-フェノキサジニイル基、2-クロロ-N-フェノキサジニイル基、2-フル オローN-フェノキサジニイル基、2-トリフルオロメチル-N-フェノキサジニイル基 、N-フェノチアジニイル基、2-メチル-N-フェノチアジニイル基、2-クロロ-N ーフェノチアジニイル基、2ーフルオローNーフェノチアジニイル基、2ートリフルオロ メチルーNーフェノチアシニイル基、Nーアクリダニル基、Nーシペンソ「A. flrr ビニル基、 2 -メチルーNージペング [ b 、 f ] アゼビニル基、 8 -メチルーNージペン ゲ [ b . f ] アセピニル基、4ーメチルーNージペング [ b . f ] アセピニル基、2ート リフルオロメチルーN-デベング [ 6. f ] アセビニル基、8 - トリフルオロメチル-N ーシベング [ 6. f ] アセビニル基、3-n-プチル-N-ジベング [ 6. f ] アセビニ ル基、8-n-ヘキシルーバージペング[6. f]アゼビニル基、8-n-オクチルード ージペング [ 6 . f ] アセピニル基、8-n-デシル-N-ジペング [ 6 . f ] アセピニ ル基、 8. 6 - ジメチルーN - ジペンソ [ 6. f ] アセピニル基、 2 - メトキシーN - ジ

 $\langle X \rangle$   $\langle Y \rangle$   $\langle$ 3-Tトキシ-N-ジペング「h、fTアセドニル基、3-イソプロドルオキシ-N-ジ ペング [ 6. f ] アセピニル基、8-n-プチルオキシ-N-ジペング [ 6. f ] アセピ - ル基、8-n-オクチルオキシ-N-ジベンУ「h.f1 アセドニル基、8-n-テシ ルオキシーN-ジベング「h、f1 アセピニル基、3-フェニル-N-ジベング「h、f ] アセピニル基、8-(4'-メチルフェニル)-N-ジペング[6.f] アセピニル基 、2-9ロロ-N-ジペンソ [ b. f ] アヤピニル基、8-9ロロ-N-ジペンソ [ b. f] アセピニル基、10、11-ジヒドロ-N-ジペング[b. f] アセピニル基、2-メチルー10.11-シビドローNーシペンソ[6. f] アセビニル基、8-メチルー1 0. 11-ジビドローNージペング[b. f]アセピニル基、4-メチル-10.11-ジヒドローNージペング [6. f] アセピニル基、2ートリフルオロメチルー10. 11 ーシヒドローNーシペング [ 6 . f ] アセピニル基、8-トリフルオロメチルー10.1 1 - シヒドローN - シペンツ [ b. f ] アセピニル基、3 - n - プチルー10.11 - ジ アドローNージペング「h. f]アセピール基、8-n-ヘキシルー10.11ーシアド ローNージペング「ん、f】アヤピニル基、8-n-オクチル-10、11-シピドロ-Nーシペング [ b . f ] アセピニル基、8-nーデシル-10,11ージヒドロ-Nージ ペンゲ [ b . f ] アセピニル基、8. 6 - ジメチルー10. 11 - ジヒドローNージペン  $\Psi$  [ b. f] アセピニル基、2 - メトキシー10.11-ジビドロ-N-ジペング「b. f] アセピニル基、8-メトキシ-10、11-ジヒドロ-N-ジペンツ[b.f] アセ ピニル基、 8 - エトキシー 1 0 . 1 1 - ジヒドロ-N-ジペンゲ [ b . f ] アセピニル基 . 8-イソプロピルオキシー10. 11-シピドローN-シペング「h. fl アオピール 基、3-n-プチルオキシ-10、11-シヒドロ-N-シャング「h、f1 アセピニル 基、8-n-オクチルオキシ-10.11-シヒドロ-N-ジペング「h.f1ァセヒ-ル基、8-n-デシルオキシ-10、11-シヒドロ-N-ジベンソ「h、f] アセヒニ ル基、8-フェニル-10、11-ジヒドロ-N-ジペング[6、f]アセピニル基、8 -(4'-x+y-z-y)-10.11-y+y-y+y-10-y-y-y-y-10.flル基、2-クロロ-10、11-ジビドロ-N-ジペング[b、f]アセピニル基、3-クロロー10.11ージャドローNージペンソ「人、チーフォドニル基等の含霉素複素環 基; [0017] 30 フェニル基、4-メチルフェニル基、8-メチルフェニル基、2-メチルフェニル基、4 ーエチルフェニル基、 3 ーエチルフェニル基、 2 ーエチルフェニル基、 4 ー n ープロビル フェニル基、4-イソプロピルフェニル基、2-イソプロピルフェニル基、4-n-プチ ルフェニル基、4-イソプチルフェニル基、4-Sec-プチルフェニル基、2-Sec ープチルフェニル基、4-teトt-プチルフェニル基、8-teトt-プチルフェニル 基、2-tert-プチルフェニル基、4-n-ペンチルフェニル基、4-イソペンチル フェニル基、4-ネオペンチルフェニル基、4-teFt-ペンチルフェニル基、4-n ーヘキシルフェニル基、4-(2'-Tチルプチル)フェニル基、4-n-ヘプチルフェ ニル基、4-n-オクチルフェニル基、4-(2.-エチルヘキシル)フェニル基、4nーノニルフェニル基、4-nーデシルフェニル基、4-nーウンデシルフェニル基、4 ーn-トテシルフェニル基、4-n-テトラデシルフェニル基、4-シクロヘキシルフェ ニル基、4-(4.-メチルシクロヘキシル)フェニル基、4-(4.-tert-プチ ルシクロヘキシル)フェニル基、8-シクロヘキシルフェニル基、2-シクロヘキシルフ ェニル基、2、8ーシメチルフェニル基、2、4ージメチルフェニル基、2、5ージメチ ルフェニル基、2、6ーシメチルフェニル基、3、4ーシメチルフェニル基、3、5ージ メチルフェニル基、 8、 4、 5 ートリメチルフェニル基、 2、 8、 5、 6 ーテトラメチル フェニル基、2、4-シエチルフェニル基、2、6-シエチルフェニル基、2、5-シイ ソプロビルフェニル基、 2. 6 - シイソプロビルフェニル基、 2. 6 - シイソプチルフェ ニル基、2、4ージーteトtープチルフェニル基、2、5ージーteトtープチルフェ ニル基、4、6-ジーセモトセープチルー2-メチルフェニル基、5-セモトセープチル

- 2 - メチルフェニル基、4 - tert-プチル-2. 6 - デメチルフェニル基、1 - ナ フチル基、2ーナフチル基、1、2、8、4ーテトラビドロー5ーナフチル基、1、2、 8. 4 - テトラとドロー 6 - ナフチル基、4 - エチル - 1 - ナフチル基、 6 - n - プチル - 2 - ナフチル基、 5 - インダニル基、 4 - メトキシフェニル基、 8 - メトキシフェニル 基、2-メトキシフェニル基、4-エトキシフェニル基、3-エトキシフェニル基、2-エトキシフェニル基、4-n-プロピルオキシフェニル基、8-n-プロピルオキシフェ こル基、4-イソプロピルオキシフェニル基、2-イソプロピルオキシフェニル基、4n - プチルオキシフェニル基、 4 - イソプチルオキシフェニル基、 2 - Sec - プチルオ キシフェニル基、4-n-ペンチルオキシフェニル基、4-イソペンチルオキシフェール 基、2-イソペンチルオキシフェニル基、4-ネオペンチルオキシフェニル基、2-ネオ ペンチルオキシフェニル基、4-n-ヘキシルオキシフェニル基、4-(2.-エチルプ チル)オキシフェニル基、4-n-ヘプチルオキシフェニル基、4-n-オクチルオキシ フェニル基、4-n-ノニルオキシフェニル基、4-n-デシルオキシフェニル基、4n-ウンデシルオキシフェニル基、4-n-ドデシルオキシフェニル基、4-n-テトラ デシルオキシフェニル基、4-シクロヘキシルオキシフェニル基、2-シクロヘキシルオ キシフェニル基、 2. 8ージメトキシフェニル基、 2. 4ージメトキシフェニル基、 2. 5 ープメトキシフェニル基、8、4 ープメトキシフェニル基、8、5 ープメトキシフェニ ル基、8,5-プエトキシフェニル基、2-メトキシー4-メチルフェニル基、2-メト キシー 5 - メチルフェニル基、 2 - メチルー 4 - メトキシフェニル基、 8 - メチルー 4 -メトキシフェニル基、8-メチル-5-メトキシフェニル基、2-メトキシ-1-ナフチ ル基、4ーメトキシー1ーナフチル基、4-n-プチルオキシー1-ナフチル基、5-T トキシー1-ナフチル基、6-メトキシー2-ナフチル基、6-エトキシー2-ナフチル 基、6-n-プチルオキシー2-ナフチル基、6-n-ヘキシルオキシー2-ナフチル基 7-メトキシー2-ナフチル基、7-n-プチルオキシー2-ナフチル基、 4-フェニルフェニル基、8-フェニルフェニル基、2-フェニルフェニル基、4-(4 ーメチルフェニル)フェニル基、4-(8°-メチルフェニル)フェニル基、4-(4 ゛ーエチルフェニル)フェニル基、4-(4゛-イソプロピルフェニル)フェニル基、4 - (4 · - tert-プチルフェニル)フェニル基、4 - (4 · - n - ヘキシルフェニル ) フェニル基、 4 - ( 4 ` - n - オクチルフェニル) フェニル基、 4 - ( 4 ` - メトキシ フェニル) フェニル基、4-(4`-n-プチルオキシフェニル) フェニル基、2-(2 '一メトキシフェニル)フェニル基、4-(4'-クロロフェニル)フェニル基、8-メ チルー4-フェニルフェニル基、8-メトキシー4-フェニルフェニル基、9-フェニル - 2 - フルオレニル基、9、9 - ジフェニル - 2 - フルオレニル基、9 - メチル - 9 - フ ェニルー2ーフルオレニル基、9ーエチルー9ーフェニルー2ーフルオレニル基、4-フ ルオロフェニル基、8-フルオロフェニル基、2-フルオロフェニル基、4-クロロフェ ニル基、8-クロロフェニル基、2-クロロフェニル基、4-プロモフェニル基、2-プ ロモフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、2.8-デフルオロフェニル基、 2. 4 ー デフルオロフェニル基、2. 5 ー デフルオロフェニル基、2. 6 ー デフルオロフ ェニル基、8、4ープフルオロフェニル基、8、5ープフルオロフェニル基、2、8ープ クロロフェニル基、 2. 4 - プクロロフェニル基、 2. 5 - プクロロフェニル基、 3. 4 ーシクロロフェニル基、8.5ーシクロロフェニル基、2.5ーシプロモフェニル基、2 . 4. 6 - トリクロロフェニル基、2 - フルオロ-4 - メチルフェニル基、2 - フルオロ - 5 - メチルフェニル基、 8 - フルオロー 2 - メチルフェニル基、 8 - フルオロー 4 - メ チルフェニル基、2-メチル-4-フルオロフェニル基、2-メチル-5-フルオロフェ ニル基、8-メチル-4-フルオロフェニル基、2-クロロ-4-メチルフェニル基、2 - クロロー 5 - メチルフェニル基、 2 - クロロー 6 - メチルフェニル基、 8 - クロロー 4 ーメチルフェニル基、2-メチル-3-クロロフェニル基、2-メチル-4-クロロフェ ニル基、8-メチル-4-クロロフェニル基、2-クロロ-4、6-ジメチルフェニル基 、2. 4ーシクロロー1ーナフチル基、1. 6ージクロロー2ーナフチル基、2ーメトキ シー4-フルオロフェニル基、8-メトキシー4-フルオロフェニル基、2-フルオロー

4 - ×トキシフェニル基、2 - フルオロー4 - エトキシフェニル基、2 - フルオロー6 - メトキシフェニル基、3 - フルオロー4 - ×トキシフェニル基、3 - フルオロー4 - エトキシフェニル基、3 - フロロー4 - エトキシフェニル基、3 - ントキシー6 - メトキシー5 - クロロフェニル基、3 - ×トキシー4 - クロロフェニル基、3 - ×トキシー6 - クロロフェニル基、5 - クロロー2、4 - ゲメトキシフェニル基などの番條または木産條の販業選式万番放基:

4 ーキノリル基、3 ーキノリル基、4 ーメチルー2 ーキノリル基、4 ーピリジル基、3 ーピリジル基、2 ーピリジル基、6 ーメチルー2 ーピリジル基、6 ーメチルー2 ーピリジル基、6 ーメトー2 ーピリジル基、6 ーメトキッー3 ーピリジル基、6 ーメトキッー3 ーピリジル基、6 ーメトキッー3 ーピリジル基、6 ーメトキッー3 ーピリジル基、3 ーフリル基、2 ーフリル基、3 ・チエニル基、5 ープリー2 ーチエニル基、3 ーメチエニル基、5 ーズチェー2 ーチエニル基、3 ーメチェー2 ーチエニル基、5 ーペンソオキサソリル基、2 ーペンソチアソリル基、2 ーペンソイミゲリル基などの置換または未置換り相差は表示音振基:

[0018]

[0019]

一般式(1)で表される化合物において、A<sub>1</sub> およびA<sub>2</sub> はせれやれ独立に、アントラセンディル基以外の置検または未置検の二価の縮合多環式汚曹族環基を表し、F<sub>1</sub>、F<sub>2</sub> およびF<sub>3</sub> はせれやれ独立に、置検または未置検のフルオレンディル基を表す。

A1、A2、F1、F2あよびF3が電換基を有する場合の電換基としては、例えば、八 ロケン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基 、電換または未電換のアミノ茶、電換または未電換のアリール基、ある11は電換または未 電換のアラルキル基が挙げられる。

A、、A。、F、、F。およびF。が置換基を有する場合の置換基は、好ましくは、水素 原子、ハロゲン原子、炭素数1~20の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1~ 20の直額、分岐または環状のアルコキシ基、未置接のアミノ基、炭素数1~20のモノ 雷換アミノ基、炭素数2~40のジ雷換アミノ基、炭素数4~24の含窒素複素選基、炭 秦数6~25の雷換または未雷換の炭素環式芳香族基、炭素数3~25の雷換または未置 **換の複素環式芳香族基、あるいは炭素数5~20の置換または未置換のアラルキル基であ** リ、より好ましくは、水素原子、八口ゲン原子、炭素数1~10の直額、分岐または環状 のアルキル基、炭素数1~10の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、未置換のアミノ 基、 炭素数 1 ~ 1 6 の モノ 置換 アミノ基、 炭素数 2 ~ 2 8 の 3 置換 アミノ基、 炭素数 4 ~ 20の含窓素複素覆基、炭素数6~12の置換または未置換の炭素覆式芳香族基、炭素数 4~12の置換または未置換の複素環式芳香族基、あるいは炭素数7~12の置換または 未置換のアラルキル基であり、さらに好ましくは、水素原子、八口ゲン原子、炭素数1~ 8 の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数 1 ~ 8 の直鎖、分岐または環状のアルコ キシ基、未置換のアミノ基、炭素数1~10のモノ置換アミノ基、炭素数2~20のジ電 換アミノ基、炭素数4~16の含窒素複素環基、炭素数6~10の管換または未置換の炭 秦環式芳香族基、炭素教4~10の置換または未置換の複素環式芳香族基、あるいは炭素 数7~10の置換または未置換のアラルキル基である。

[0020]

40

20

30

 $A_1$ 、 $A_2$ 、 $F_1$ 、 $F_2$  およひ $F_8$  が置換基を有する場合の置換基の具体例としては、 $X_1$  あよび $X_2$  の具体例としてかけた人口ゲン原子、面鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルキル基、三半ミノ基、シン電機のでは、大型機の複数環域が含量換象をは、電機または未置機の複数環境が含む、電機または未置機の複数環境が含む、電機または未置機の複数環境が含む、 $X_1$  ができる。

 $A_1$  あよび $A_2$  は、置接または未置接の二価の縮合多環式芳香族環基を表す。但し、 $A_1$  および $A_2$  はアントラセン環ではない。

総合多環式芳香族環とは、少なくとも二つの芳香族環が総合した構造を有する炭素環式芳香族環であり、好ましくは、2~6個の芳香族環が総合した炭素環式芳香族環であり、よりなもしくは、2~4個の芳香族環が総合した炭素環式芳香族環である。 【0021】

AıおよびA。の具体例としては、例えば、置換または未置換のナフタレンジイル基、置 換または未置換のアセナフチレンジイル基、置換または未置換のフェナントレンジイル基 、置換または未置換のフルオランテンデイル基、置換または未置換のアセフェナントリレ ンシイル基、置換または未置換のトリフェニレンシイル基、置換または未置換のピレンシ イル基、置換または未置換のクリセンジイル基、置換または未置換のナフタセンジイル基 、置換または未置換のペリレンデイル基、置換または未置換のペンプ[の]アントラセン ジイル基、 置換または未置換のペンタフェンジイル基、置換または未置換のペンタセンジ イル基、であり、好ましくは、置換または未置換のナフタレンジイル基、置換または未置 換のフェナントレンデイル基、置換または未置換のフルオランテンデイル基、置換または 未置換のピレンデイル基、置換または未置換のクリセンデイル基、置換または未置換のペ リレンデイル基であり、より好ましくは、置換または未置換のナフタレンー1. 3ーディ ル基、置換または未置換のナフタレンー1、4-ジイル基、置換または未置換のナフタレ ンー1. 5 ープイル基、置換または未置換のナフタレンー1. 6 ープイル基、置換または 未置換のナフタレンー1、 7 ー ジイル基、置換または未置換のフェナントレンー2、 1.0 ージイル基、置換または未置換のフェナントレンー 9.10ージイル基、置換または未置 換のフルオランテンー 8. 8ーシイル基、置換または未置換のピレンー 1. 5ーシイル基 、置換または未置換のピレン-1、6-シイル基、置換または未置換のピレン-1、8-ジイル基、置換または未置換のクリセンー 6、 12 - ジイル基、置換または未置換のペリ レン-1、7-シイル基である。 [0022]

一般式(1) で表される化合物において、 j、 m および n は 0 または 1 を美し、 k および l は 1 または 2 を表す。 好ましくは、  $\triangle$  1  $\forall$  k が 1 である、  $\triangle$  2  $\forall$  j および n が 0 であり、 l が 1 であり、 k + m が 2 である、  $\triangle$  3  $\forall$  j + l + n が 2 であり、 k が 1 であり、 m か 0 である。  $\triangle$  3  $\forall$  j、 m および n が 0 であり、 k および l が 1 である場合を  $\bigcirc$  するとができる。

一般式(1)で表される化合物は、j、k、l、mあよびnの値により以下の構造に大別

```
することができる.
X_1 - A_1 - F_2 - X_2
(1a)
X_{1} - F_{1} - A_{1} - F_{2} - X_{2}
                                                                  (1
X_{1} - A_{1} - F_{2} - A_{2} - X_{2}
                                                                  (1
( ي
X_1 - A_1 - F_2 - F_2 - X_2
                                                                  (1
X_{1} - A_{1} - A_{1} - F_{2} - X_{2}
                                                                  (1
                                                                       10
e.)
X , - F , - A , - F , - A , - X ,
                                                              (1f)
                                                              (19)
X, -F, -A, -F, -F, -X,
X 1 - F 1 - A 1 - A 1 - F 2 - X 2
                                                              (1 k)
X_1 - A_1 - F_2 - F_2 - A_2 - X_2
                                                              (1 i)
                                                              (1 j)
X 1 - A 1 - A 1 - F 2 - A 2 - X 2
X 1 - A 1 - A 1 - F 2 - F 2 - X 2
                                                              (1k)
X 1 - A 1 - F 2 - F 2 - F 3 - X 2
                                                              (11)
X, -F, -A, -F, -A, -F, -X,
                                                           (1 m)
X_{1} - F_{1} - A_{1} - F_{2} - F_{2} - A_{2} - X_{2}
                                                           (1n)
                                                                       20
X, -F, -A, -A, -F, -A, -X,
                                                           (10)
X_{1} - F_{1} - A_{1} - A_{1} - F_{2} - F_{2} - X_{2}
                                                           (1P)
X 1 - A 1 - A 1 - F 2 - F 2 - A 2 - X 2
                                                           (1 Q)
X 1 - F 1 - A 1 - F 2 - F 2 - F 3 - X 2
                                                           (1r)
X<sub>1</sub> - A<sub>1</sub> - A<sub>1</sub> - F<sub>2</sub> - A<sub>1</sub> - F<sub>3</sub> - X<sub>2</sub>
                                                           (1s)
X , - A , - A , - F , - F , - F , - X ,
                                                           (1t)
X, -F, -A, -A, -F, -F, -A, -X,
                                                       (1 u)
X 1 - F 1 - A 1 - F 2 - F 2 - A 2 - F 3 - X 2
                                                       (1 v)
X 1 - F 1 - A 1 - A 1 - F 2 - A 2 - F 3 - X 2
                                                       (1 w)
X 1 - F 1 - A 1 - A 1 - F 2 - F 2 - F 3 - X 2
                                                        (1 x)
                                                                       30
X, -A, -A, -F, -F, -A, -F, -X,
                                                        (1y)
X 1 - F 1 - A 1 - A 1 - F 2 - F 2 - A 2 - F 3 - X 2
                                                    (1 z)
[式中、A,、Ao、F,、Fo、Fa、X, およひXoは一般式(1)の場合と同じ意
味を表す。〕
これらの構造のラヤ、好ましくは、 (1 a)、 (1 b)、 (1 c)、 (1 d)、 (1 f)
、(1 タ)、(1 ⅰ)、(1 Ⅰ)、(1 m)、(1 n)、(1 r)、(1 v)および(1
ソ) プ表される構造であり、より好ましくは、(1a)、(1b)、(1c)、(1f)
、 (19)、 (1i)、 (1m)、および (1V)で表される構造であり、さらに好まし
くは、(1a)、(1b)、(1c)および(1m)で表される構造である。
[0024]
                                                                       40
さらに、一般式(1)で表される化合物の好ましい形態としては、下記一般式(2)、下
記一般式(3)および下記一般式(4)で表される化合物を挙げることができる。
[167]
```

20

(式中、 $A_2$ 1、 あよび $A_2$ 2 は せれやれ独立に、 置換または未置換の 一個の縮合 多環式 予言族理 基を 支し、  $R_2$ 1、 がよび $R_2$ 2 は せれやれ独立に、 水素原 大電 機または 無置 接のアリール 基 ある1 は 置 検ま た は 無置 接のアリール 基 が まる1 は 置 検ま た は 無置 接のアリール 基 が まる1 は 置 検ま た は 無置 接のアラル 中 ル 基 が の アルコール 単 か は で は で れ で れ か は す た は 水 電 検 ま た は 水 電 検 の ア ラ ル キ ル も は 水 電 検 の ア ラ ル キ ル も は 水 電 検 の ア ラ ル キ ル も よ は 水 電 検 の ア ラ ル キ ル も な ま で ん な ど れ と 20 は な ど  $A_2$ 2 は ア ン ト リ ル 基 で は な く  $R_2$ 1、  $R_2$ 2 が よ び  $X_2$ 1 ~  $X_2$ 8 は な る  $X_2$ 3 が  $X_2$ 4 で  $X_2$ 5 が  $X_2$ 6 は  $X_2$ 7 が  $X_2$ 8 は  $X_2$ 8 で  $X_2$ 8 が  $X_2$ 9 が  $X_2$ 9 が  $X_2$ 9 は  $X_2$ 9 が  $X_2$ 9 が  $X_2$ 9 は  $X_2$ 9 が  $X_2$ 9

(式中、As,は置接または無置機の二個の総合多環式労香放環基を表し、Rs,~Rs 4はせれぜれ独立に、水素原子、置機または無置機のアルキル基、置換または無置機のア リール基ある11は置接または無置機のアカキル基を支し、Xs 1 ~ X s 1 4はせれむ 批独立に、水素原子、八口がン原子、首頭、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐ま たは環状のアルコキシ基、置換または未置換のアミノ基、置換または未置換のアリール基 、あるいは置換または未置換のアラルキル基を表す。但し、As 1 はアントラセンジイル あるではなく、Rs 1 ~ Rs 4 あよびXs 6 ↑ ~ X s 1 4 は縮合多環式労善放環基がよびフルオレニル基ではない)。)

[0026]

[ 1t 8 ]

[0027]

 $R_{2,1}$  、  $R_{2,2}$  、  $R_{3,1}$  ~  $R_{3,4}$  、  $R_{4,1}$  およひ  $R_{4,2}$  は、 好ましくは、 水素原子、 炭素 数 1 ~ 2 0 の直鎮、 分岐または環状のアルキル基、 炭素数 6 ~ 2 5 の 置換または未置換の

 $R_{2-1}$ 、 $R_{2-2}$ 、 $R_{3-1}$  ~ $R_{3-4}$ 、 $R_{4-1}$  あよび  $R_{4-2}$  の具体例としては、水素原子、または  $X_1$  あよび  $X_2$  の具体例として学けた直類、分岐または環状のアルキル基、 置換または 木置 換の 渡東環式 労 晋 放基、 ある いは 置 候または 木置 換の アラルキル 基 を 学 けること が できる。

[0028]

 $-\frac{1}{12}$  他式 (2)、一般式 (3) およひ一般式 (4) で表される化合物にあいて、 $X_{21}$  へ  $X_{21}$  へ  $X_{301}$  へ  $X_{31}$  4 およひ  $X_{41}$  、  $X_{41}$  は されぜれ独立に、 水素原 (3) 、 (3) 、 (3) の (3) ないままは (3) の (3) ないままは (3) ないままは (3) ないままな (3) ないままな (3) ないます。 (3) ないます

X 2 1 ~ X 2 8 、 X 3 0 1 ~ X 3 1 4 および X 4 1 ~ X 4 7 は、好ましくは、水素原子、 人口ゲン原子、炭素数1~20の直鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1~20の 直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、未置換のアミノ基、炭素数1~20のモノ置換ア ミノ基、炭素数2~40のシ電換アミノ基、炭素数4~24の含窒素複素環基、炭素数6 ~25の置換または未置換の炭素環式芳香族基、炭素数3~25の置換または未置換の複 素環式芳香族基、あるいは炭素数5~20の置換または未置換のアラルキル基であり、よ リ好ましくは、水素原子、八ロゲン原子、炭素数1~10の直鎖、分岐または環状のアル キル基、炭素数1~10の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、未置換のアミノ基、炭 素数 1 ~ 1 6 のモノ雷換アミノ基、炭素数 2 ~ 2 8 のジ電換アミノ基、炭素数 4 ~ 2 0 の 含窒素複素環基、炭素数 6~12の置換または未置換の炭素環式芳香族基、炭素数 4~1 2 の置換または未置換の複素環式芳香族基、あるいは炭素数 7 ~ 1 2 の置換または未置換 のアラルキル基であり、さらに好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~8の直 鎖、分岐または環状のアルキル基、炭素数1~8の直鎖、分岐または環状のアルコキシ基 ノ基、炭素数4~16の含窒素複素環基、炭素数6~10の電換または未置換の炭素環式 芳香族基、炭素数4~10の電検または未置換の複素環式芳香族基、あるいは炭素数7~ 10の電換または未電換のアラルキル基である。

 $X_{2,1} \sim X_{2,6}$ 、  $X_{3,0,1} \sim X_{3,1,4}$  あよひ  $X_{4,1} \sim X_{4,1}$  の 具体例  $Y_{4,1} \sim Y_{4,1}$  の 具体例  $Y_{4,1} \sim Y_{4,1}$  の 具体例  $Y_{4,1} \sim Y_{4,1}$  の 見体例  $Y_{4,1} \sim Y_{4,1}$  の 見なが  $Y_{4,1} \sim Y_{4,1}$  の 見なが  $Y_{4,1} \sim Y_{4,1}$  の はまたは  $Y_{4,1} \sim Y_{4,1}$  の はまたは  $Y_{4,1} \sim Y_{4,1}$  の 見なが  $Y_{4,1} \sim Y_{4,1}$  の  $Y_{$ 

[0029]

- 絶式 (2) およひ - 般式 (4) で表される 化合物に あいて、 A2 1 、 A2 2 および A4 は され やれれ立に、 置換または 米屋 換の - 価の 縮合 多環式 汚 香族 環茎 を表す。 但し、 A2 1 、 A2 5 および A4 1 は アントリル 基では ない・

A21、A22 およびA41の具体例としては、例えば、置換または未置換のナフチル芯、置換または未置換のアセナフチレニル芯、置換または未置換のフェナントリルニル芸、置換または未置換のフルオランテニル茎、置換または未置複のアセフェナントリルニル基、置換または未置複のピレニル基、置換または未置換のクリセニル芯、置換または未置換のペリレニル、

50

10

ゼニル茎、直換すたは木直換の1-ペリレニル基である。 【0080】

一般式(3)で表される化合物において、Aatは置換または未置換の二価の縮合多環式 芳香族環基を表す。但し、Ag 1 はアントラセンジイル基ではない。Ag 1 の具体例とし ては、置換または未置換のナフタレンジイル基、置換または未置換のアセナフチレンジイ ル基、置換または未置換のフェナントレンジイル基、置換または未置換のフルオランテン ジイル基、 置換または未置換のアセフェナントリレンジイル基、 置換または未置換のトリ フェニレンデイル基、置換または未置換のピレンデイル基、置換または未置換のクリセン ジイル基、 置換または未置換のナフタセンジイル基、 置換または未置換のペリレンジイル 基、置換または未置換のペング[の]アントラセンジイル基、置換または未置換のペンタ フェンデイル基、置換または未置换のペンタセンデイル基であり、好ましくは、置換また は未置接のナフタレンジイル基、置換または未置換のフェナントレンジイル基、置換また は未置換のフルオランテンジイル基、置換または未置換のピレンジイル基、置換または未 置換のクリセンジイル基、置換または未置換のペリレンジイル基であり、より好ましくは 、置換または未置換のナフタレンー1、3-ジイル基、置換または未置換のナフタレン-1. 4 - ジイル基、置換または未置換のナフタレン - 1. 5 - ジイル基、置換または未置 換のナフタレンー1、6-ジイル基、置換または未置換のナフタレンー1、7-ジイル基 、置換または未置換のフェナントレンー2、10ーシイル基、置換または未置換のフェナ ントレンー 9、 10 ー デイル基、置換または未置換のフルオランテンー 3、 8 ー デイル基 、 置換または未置換のピレンー1. 5ージイル基、置換または未置換のピレンー1. 6-ジイル基、 置換または未置換のピレンー1、 8 - ジイル基、置換または未置換のクリセン - 6 . 1 2 - ジイル基、置換または未置換のペリレン- 1 . 7 - ジイル基である。 [0081]

本発明に探る化合物Aの具体例としては、例えば、以下の化合物を挙げることができるが、本発明はこれらに限定されるものではなり。

[0082]

【化10】

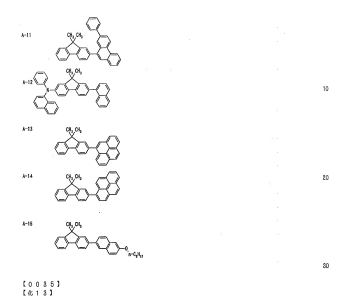
10

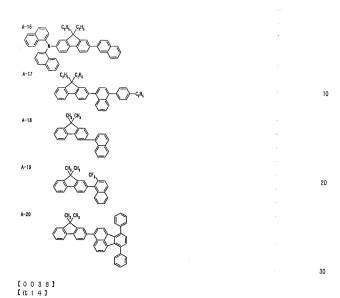
# 

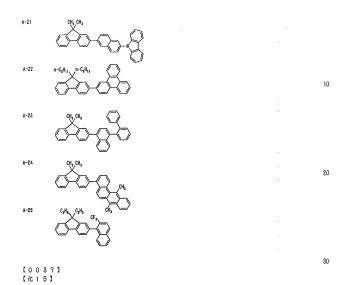
[0088]

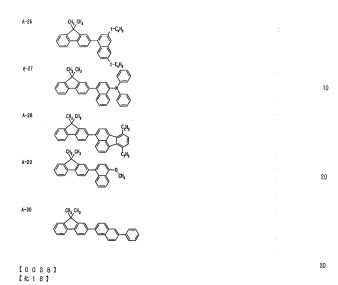
CH <sub>3</sub> , CH <sub>3</sub>		
сң, сн,		
		10
CH3 CH3		
CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>		
		20
CH <sub>3</sub> , CH <sub>3</sub>		
		30

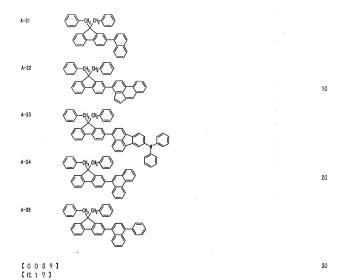
[0084] [化12]

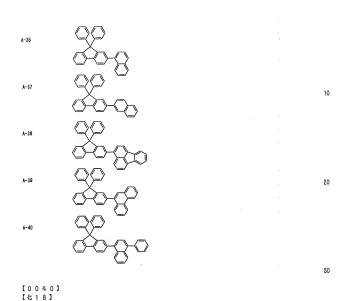


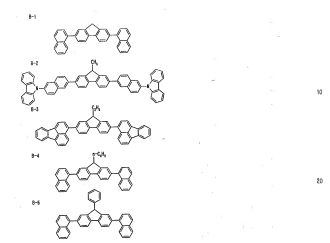






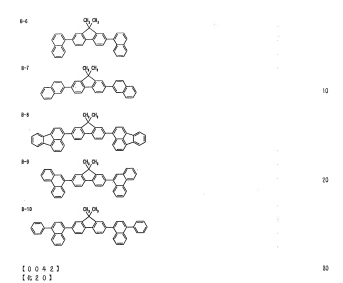






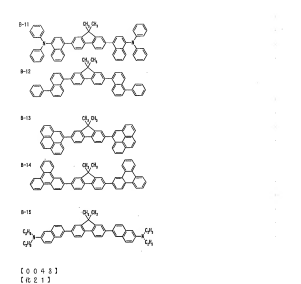
[0041] [1:19]

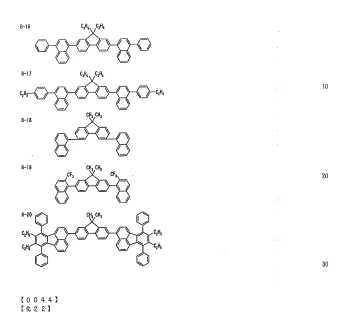
30

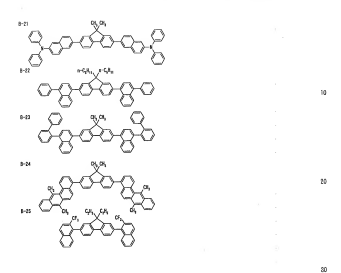


20

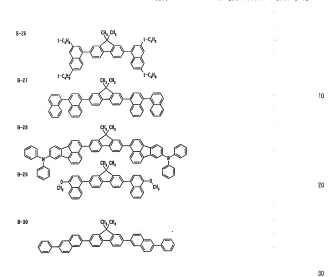
30



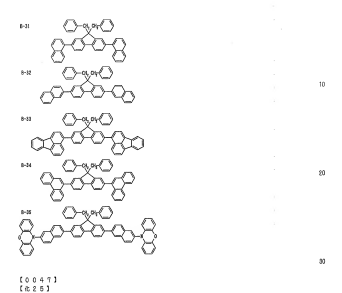


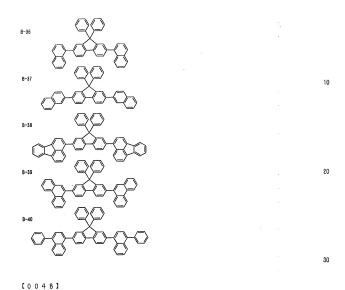


[0045] [4t28]

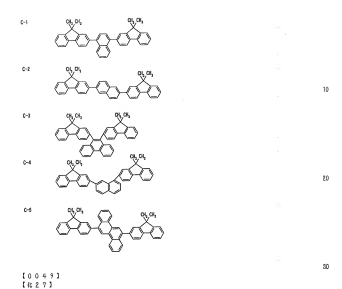


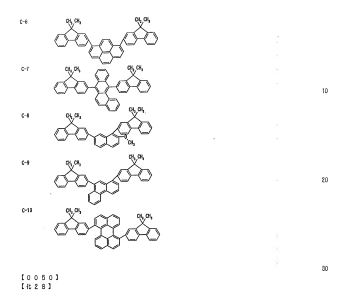
[0046] [1:24]



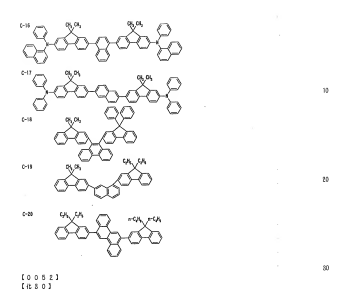


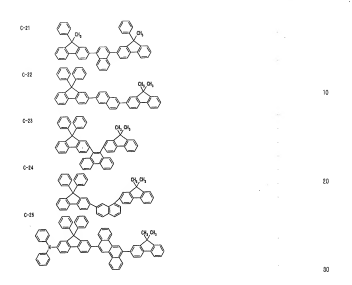
【化26】



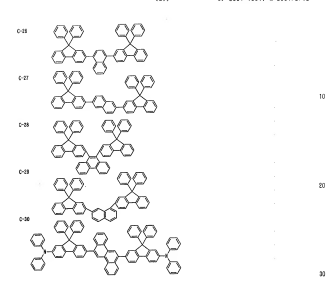


【0051】 【化29】

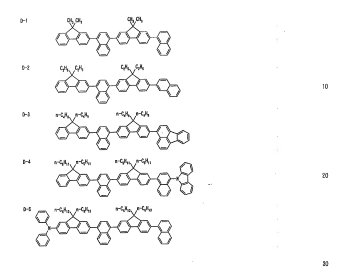




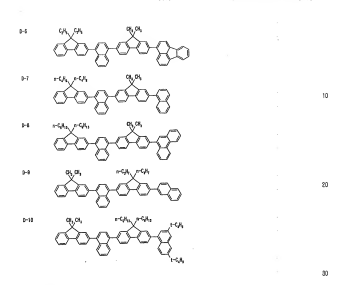
[0058] [1:81]



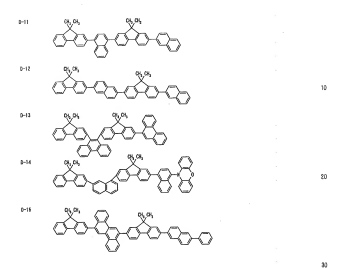
[0054] [化82]



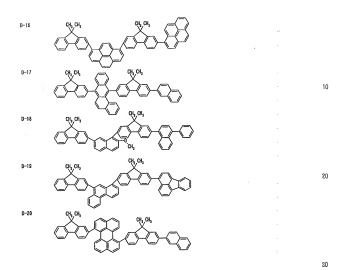
[0055] [化88]



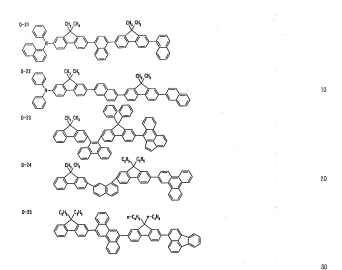
[0056] [4:84]



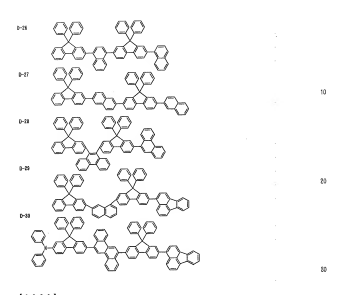
[0057] [化85]



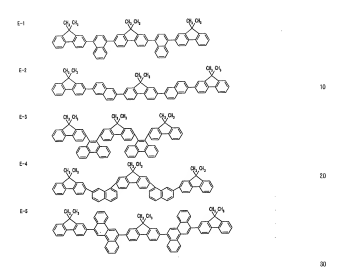
[0058] [4:36]



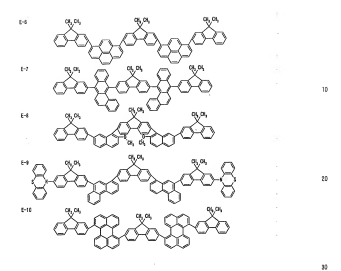
[0059] [487]



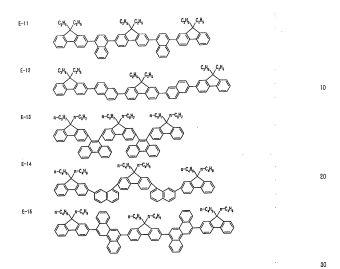
[0060] [化38]



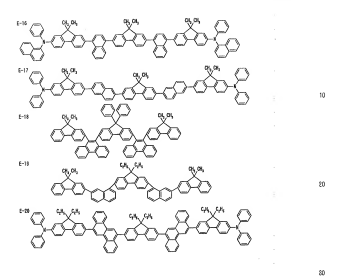
[0061] [化39]



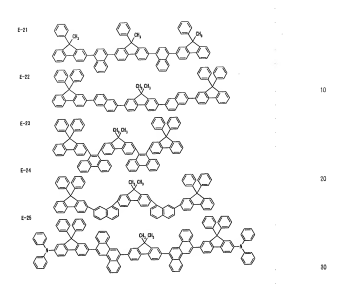
[0062] [化40]



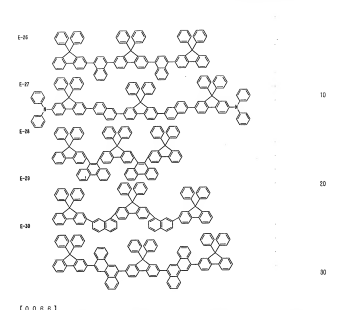
[0068] [441]



[0064] [442]



[0065] [化43]



```
本発明に係る化合物Aにおいて、一般式(1)で表される化合物は、例えば、以下の方法
により製造することができる。 すなわち、例えば、下記一般式 (5) で表されるほう酸化
合物を、下記一般式(6)で表される化合物と、例えば、パラジウム化合物(例えば、テ
トラキス (トリフェニルフォスフィン) パラジウム、ピス (トリフェニルフォスフィン)
パラシウムジクロライド]および塩基(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、
トリエチルアミン) の存在下で反応させる (例えば、Chem. Rev., 95. 245
7 (1995) に記載の方法を参考にすることができる] ことにより製造することができ
7.
X_1 - (F_1) j - (A_1) k - B (OH),
                                         (5)
Y_1 - (F_2) I - (A_2) m - (F_3) n - X_2
[上式中、A1、A2、F1、F2、F3、X1、X2、J、k、I、mあよびnは、一
般式 (1) の場合 と同じ意味を表し、Y, は八口ゲン原子を表す〕
```

一般式 (6) において、Y<sub>1</sub> はハロゲン原子を表し、好ましくは、塩素原子、臭素原子、 ョウ素原子を表す. [0067]

また、一般式(1)で表される化合物は、例えば、下記一般式(7)で表される化合物を

、下記一般式(8) で奏されるほう酸化合物と、例えば、パラジウム化合物 [例えば、テトラキス(トリフェニルフェスフィン) パラジウム、ピス(トリフェニルフェスフィン) パラジウムダクロライド あよひ塩基(例えば、皮酸大・リウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン) の存在下で反応させる [例えば、CLem. Rev... <u>95</u>. 2457(1995) に記載の方法を参考にすることができる〕 ことにより製造することができる。

 $X_1 - (F_1) j - (A_1) k - Y_2$ 

(H〇)<sub>2</sub> B - (F<sub>2</sub>) I - (A<sub>2</sub>) m - (F<sub>3</sub>) n - X<sub>2</sub> (8) [上式中、A<sub>1</sub>、A<sub>2</sub>、F<sub>1</sub>、F<sub>2</sub>、F<sub>3</sub>、X<sub>1</sub>、X<sub>2</sub>、j、k、I、mあよびnは、- 10 般式(1)の場合と同じ意味を表し、Y<sub>2</sub>は八口ゲン原子を表す] - 般式(7)において、Y<sub>2</sub>は八口ゲン原子を表し、好ましくは、塩素原子、臭素原子、 ヨウ素原子を表す。

め、一般式(5) および一般式(8) で表される化合物は、例えば、一般式(7) および一般式(6) で表される化合物に、例えば、ローブチルリチウム、金属でグネシウムを作用させて調整できるリチオ化合物またはグリニヤール試業と、例えば、トリメトキシホウ素、トリイソプロビルオキシホウ素等を反応させることにより製造することができる。 【0068】

本発明に係る化合物人は、場合により使用した溶媒(例えば、トルエンなどの芳香族炭化 水繁系溶媒)との溶媒和な形成した形で製造されることがある。本発明に係る化合物人は このような溶媒和物を包含するものであり、勿論、溶媒を含有しなり無溶媒和物をも包含 するものである。

本発明の有機電界発光素子には、本発明に係る化合物Aの無溶媒和物は勿論、このような溶解和物をも使用することができる。

的、本発明に係る化合物人を有機電界発光素子に使用する場合、再結晶法、カラムクロマ トグラフィー法、昇華練製法などの雑製方法、あるいはこれちの方法を併用して、純度を 痛めた化合物を使用することは好ましいことである。

[0069]

有機電界発光素子は、通常、一対の電極間に、少なくとも一種の発光成分を含有する発光層を、少なくとも一層挟持してなるものである。発光層に使用する化合物の正孔注入および正孔輸送、電子注入制法の各機能レベルを考慮し、所望に応じて、正孔注入輸送関かを含有する正孔注入輸送層がよび/または電子注入輸送成分を含有する電子注入輸送局を設けることもできる。

例えば、発光層に使用する化合物の正孔注入機能、正孔輸送機能および/または電子注入 機能、電子輸送機能が良好な場合には、発光層が正孔注入輸送層および/または電子注入 輸送層を兼ねた型の素子の構成とすることができる。勿論、場合によっては、正孔注入輸 送層および電子注入輸送層の両方の層を設けなり型の素子(一層型の素子)の構成とする こともできる。

また、正礼注入輸送層、電子注入輸送層および発光層のされやれの層は、一層構造であっても、また、多層構造であってもよく、正礼注入輸送層および電子注入輸送層は、されやれの層において、注入機能を有する層と輸送機能を有する層を別々に設けて構成することもできる。

[0070]

本発明の有機電界発光素子において、本発明に係る化合物Aは、正孔注入輸送成分、発光 成分または電子注入輸送成分に用いることが好ましく、正孔注入輸送成分または発光成分 に用いることがより好ましく、発光成分に用いることがさちに好ましい。

本発明の有機電界発光素子においては、本発明に係る化合物Aは、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

本発明の有機電界発光素子の構成としては、特に限定するものではなく、例えば、(A) 陽極/正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子(図1)、(B)陽極/正

20

30

40

50

礼注入輸送層/発光層/陰極型素子(図2)、(C)陽極/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子(図3)、(D)陽極/発光層/隆極型素子(図4)を対するにとができる。さらには、発光層を電子洗輸送層が破み込んだ型の素子である(E)陽板/正孔注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送層/電子注入輸送成分、光光成分を上層形板で一対の電極間に挟持させた型の素子(図3)、(F)正孔注入輸送成分を退合させた一層形板で一対の電極間に挟持させた型の素子(図7)、(H)光光成分および電子注入輸送成分で退合させた一層形板で上対の電極間に挟持させた型の素子(図7)、(H)光光成分および電子注入輸送成分を退合させた一層形板で一対の電極間に挟持させた型の素子(図7)、(H)光光成分ある。

[0071]

本発明の有機電界発光素子においては、これちの素子構成に限るものではなく、それぞれの型の素子において、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層を複数層設けたりすることができる。また、それぞれの型の素子において、正孔注入輸送層と発光層との間に、正孔注入輸送の分と発光成分の退合層および/または発光層と電子注入輸送層との間に、発光成分と電子注入輸送成分の退合層を設けることもできる。

より好ましい有機電界発光素子の構成は、(A)型素子、(B)型素子、(C)型素子、 (E)型素子、(F)型素子、(G)型素子または(H)型素子であり、さらに好ましく は、(A)型素子、(B)型素子、(C)型素子、(F)型素子、または(H)型素子で ある。

[0072]

本発明の有機電界発光素子としては、例えば、(図1)に示す(A)陽福/正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰光層/によ入輸送層/陰光層/電子注入輸送層/陰福型素子について説明する。

(図1) において、1 は基板、2 は勝極、3 は正孔注入輸送層、4 は発光層、5 は電子注入輸送層、6 は除極、7 は電源を示す。

本祭明の電界発光素子は、基本1に支持されていることが好ましく、基板としては、特に 腹乗するものではないが、適明ないし半透明であることが好ましく、例えば、ガラス板、 透明プラスチックシート(例えば、ポリエステル、ポリカーホネート、ポリスルフォン、 ポリメチルメタクリレート、ポリプロピレン、ポリエテレンなどのシート)、半週ーアラ スチックシート、石英、透明セラミックスあるいはこれらを起み合わせた複合ートから なまものを学けることができる。さらに、基板に、例えば、カラーフェルター原、色変換

[0078]

陽福2としては、比較的仕事関数の大きり金属、合金または電気伝導性化合物を電極物質 として使用することが好ましい。

膜、誘電体反射膜を組み合わせて、発光色をコントロールすることもできる。

勝桶に使用する電極物質としては、例えば、金、白金、類、類、コパルト、ニッケル、パ ラがウム、パナジウム、タングステン、後に盤、酸化豆鉛、ITO(インジウム・ティン ・オキサイド)、ポリチオフェン、ポリピロールを挙げることができる。これちの電極物 質は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

陽極は、これらの電極物質を用いて、例えば、蒸着法、スパッタリング法などの方法により、素板の上に形成することができる。

また、陽極は一層構造であってもよく、あるいは多層構造であってもよい。

陽福のシート電気抵抗は、好ましくは、数百 $\Omega$  /  $\Box$  以下、より好ましくは、 $5\sim5$  0  $\Omega$  /  $\Box$  程度に設定する。

陽極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよるが、一般に、 $5\sim1000$ nm程度、より好ましくは、 $10\sim500$ nm程度に設定する。

[0074]

正孔注入輸送層3は、陽極からの正孔(ホール)の注入を容易にする機能、および注入された正孔を輸送する機能を有する化合物を含有する層である。

正孔注入輸送層は、本発明に係る化合物Aおよび/または他の正孔注入輸送機能を有する

化合物(例えば、フタロシアニン誘導体、トリアリールメタン誘導体、トリアリールアミン誘導体、オキサゲール誘導体、ビドラゲン誘導体、スチルベン誘導体、ピラゲリン誘導体、ポリラン誘導体、ポリフェニレンピニレンおよびその誘導体、ポリテオフェンおよびその誘導体、ポリーNーピニルカルパゲール誘導体など)を少なくとも一種用いて形成することができる。

尚、正孔注入輸送機能を有する化合物は、単独で使用してもよく、あるりは複数併用して もより。

## [0075]

本発明において用いる他の正孔注入輸送機能を有する化合物としては、トリアリールアミ ン誘導体、ポリチオフェンおよびサの誘導体、ポリーN-ピュルカルパゾール誘導体が好 トリアリールアミン誘導体の例としては、 4、 4 ` - ピス [ N - フェニル - N - ( 4 \* -メチルフェニル) アミノ] ピフェニル、4、4、-ピス [N-フェニルーN- (3゚-メ チルフェニル) アミノ] ピフェニル、4、 4 ' ーピス [NーフェニルーNー ( 8 " ーメト キシフェニル) アミノ] ピフェニル、4、 4′ - ピス [N-フェニル-N-(1\* - ナフ チル) アミノ] ピフェニル、8、8´ージメチルー4、4′ーピス [NーフェニルーNー (8" -メチルフェニル) アミノ] ピフェニル、1、1 - ピス〔4' - [N、N-シ (4 " -メチルフェニル)アミノ] フェニル] シクロヘキサン、9.10-ピス(N.N-ジ フェニルー4' - アミノフェニル) アントラセン、9、10-ピス [N-(4'-メチル フェニル)-N-(4゛-n-プチルフェニル)アミノ〕フェナントレン、8、8-ピス  $(\ N.\ N-\Im \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, _{\scriptstyle \perp} \, \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, \, D \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, \, D \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, \, D \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, \, D \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, ) \, - \, 6 \, - \, 7 \, _{\scriptstyle \perp} \, \, D \, _{\scriptstyle \perp} \, N \, _{\scriptstyle \perp} \, D \, _$ ピス〔4°, 4'''-ピス[N', N''-デ(4-メチルフェニル) アミノ] ピフェ ニルー4ーイル) アニリン、N、N'ーピス [4ー(デフェニルアミノ) フェニル) ーN . N' ージフェニルー1. 8 ージアミノペンセン、N. N` ーピス〔4 ー(ジフェニルア ミノ)フェニル] - N、N' - デフェニル - 1、4 - デアミノベンセン、5、5° - ピス [4-(ピス[4-メチルフェニル]アミノ)フェニル]-2,2°:5°,2°-ター チオフェン、1. 8. 5 - トリス (デフェニルアミノ) ペンセン、4. 4 ° ス ( N - カルパソリイル ) トリフェニルアミン、4、4 ° . 4 ° - トリス ( N - ( 8 ° ' 'ーメチルフェニル)-N-フェニルアミノ]トリフェニルアミン、4. 4'. 4"-ト リス (N. N-ピス (4``' - tert-プチルピフェニル-4"" - イル) アミノ) トリフェニルアミン、1、8、5ートリス $(N-(4^*-37))$ フェニルアミノフェニル)ー N-フェニルアミノ]ペンセンなどを挙げることができる。

本祭明に係る化合物 A と他の正礼注入輸送機能を有する化合物を併用する場合、正礼注入輸送層中に占める本発明に係る化合物 A の創合は、好ましくは、 0. 1~99. 9 重量 % 対解に限制する。

## 【0076】

発光層4は、正孔および電子の注入機能、それちの輸送機能、正孔と電子の再結合により 励起子を生成させる機能を有する化合物を含有する層である。

発光層は、本発明に係る化合物A および/または他の発光機能を有する化合物、例えばアリドン誘導体、キナクリドン誘導体、対ケトピロロピロ誘導体、多環芳音族化合物、トリアリールアミン誘導体、有機金属類体、スチルペン誘導体、クマリン誘導体、ピランは誘導体、ペンツイミアツール誘導体、ペンツイミアツール誘導体、ペンツイミアルール誘導体、ピランン誘導体、ケイ皮酸エステル誘導体、ポリーNーピニルカルパツールおよびその誘導体、ポリテンェニレンはカルパツールおよびその誘導体、ポリフェニレンのエルンでニレンおよびその誘導体、ポリフェニレンでニレンおよびその誘導体、ポリターフェニレンでニレンおよびでの誘導体、ポリターフェニレンでニレンおよびでの誘導体、ポリターフェニレンでニレンおよびその誘導体、ポリケーフェニレンでニレンおよびその誘導体、ポリケーフェニレンでニレンおよびでつ誘導体、ポリケーフェニレンでニレンおよびでの誘導体、ポリケーフェニレンでニレンおよびでの誘導体を少なくとも一種用いて形成することがでする。

多環芳香族化合物の例としては、ルプレン、アントラセン、テトラセン、ピレン、ペリレン、クリセン、デカシクレン、コロネン、テトラフェニルシクロペンタジエン、ペンタフ 50

ァールシクロヘキサジエン、 9 . 10-ジフェニルアントラセン、 9 . 10-ピス(2) ーフェニルエチニル) アントラセン、1、4ーピス(2 - (9 - ーアントリル) エチニ ル] ペンセン、4、4′-ピス〔2″-(9'''-アントリル) エチニル〕 ピフェニル などを挙げることができる。

トリアリールアミン誘導体の例としては、正孔注入輸送機能を有する化合物として前述し た化合物を挙げることができる。 [0077]

有機金属錯体ソレフは、トリス(8-キノリラート)アルミニウム、ピス(10-ペンゲ [ん] キノリノラート)ペリリウム、2- (2 - とドロキシフェニル) ペンゲオキサゲ ールの 豆 鈴 塩、 2-(2)-ヒドロキシフェニル) ペンゲチアゲールの 豆 鈴塩、4-ヒド ロキシアクリジンの豆鉛塩、3-ヒドロキシフラボンの豆鉛塩、5-ヒドロキシフラボン のペリリウム塩、5-ヒドロキシフラボンのアルミニウム塩などを挙げることができる。 [0078]

スチルペン誘導体としては、1、1、4、4ーテトラフェニルー1、8ープタジエン、1 . 4ーピス(2′ーフェニルエテニル)ペンセン、1, 4ーピス〔2′ー(4″ーメチル フェニル) エテニル) ペンセン、1.4-ピス〔2′-(8″-メチルフェニル) エテニ ル] ペンセン、1、4ーピス [2'ー(2"ーメチルフェニル) エテニル] ペンセン、1 . 4 - ピス〔2 ' - (4" -エチルフェニル) エテニル) ペンゼン、1. 4 - ピス〔2 - ( 4 ° - イソプロピルフェニル) エテニル) ペンゼン、1、4 - ピス〔2 ° - ( 4 ° tekt-プチルフェニル)エテニル)ペンセン、1、4-ピス(2′、2′ージフェニ ルエテニル) ペンセン、1. 4ーピス〔2′. 2′ータ(4″ーセヒトセープチルフェニ ル) Tテニル) ペンセン、1、4ーピス(1´、2´、2´ートリフェニルエテニル)ペ ンセン、4、4'-ピス(2"-フェニルエテニル)ピフェニル、4、4'-ピス(2" . 2 \* ージフェニルエテニル)ピフェニル、4、4、-ピス〔2 \* 、2 \* ーシ〔4 \* - メチルフェニル) エテニル) ピフェニル、4、4、-ピス〔2°、2°-シ(4''' - tert-プチルフェニル) エテニル) ピフェニル、4. 4' - ピス(1". 2". 2 "ートリフィニルエテニル)ピフェニル、1.4-ピス〔2'-(N.N-ジフェニル-4 <sup>\*</sup> - アミノフェニル)エテニル)ペンセン、1、4-ピス〔2 <sup>\*</sup> - 〔N-エチルカルバ y-u-3-4u)  $\tau = 10$  y=10 ルー 4 · · · ーアミノフェニル)エテニル)ピフェニル、4 · 4 · ーピス 〔2 " ー(N - エチルカルパゾールー3-イル)エテニル3 ピフェニルなどを挙げることができる。

クマリン誘導体としては、クマリン1、クマリン6、クマリン7、クマリン80、クマリ v106.77Uv138.77Uv151.77Uv152.77Uv158.77U 2807.2792811.27922814.27922884.27922888.279 ン848、クマリン500などを挙げることができる。

たラン誘導体の好ましい例は、DCM1、DCM2などであり、オキサゲン誘導体の好ま しい例は、ナイルレッドなどである。

[0080]

[0079]

本発明の有機電界発光素子においては、発光層に本発明に係る化合物Aを含有しているこ とが好ましい.

本発明に係る化合物Aと他の発光機能を有する化合物を併用する場合、発光層中に占める 本学明に係る化合物Aの割合は、好ましくは、0.001~99.999重量%程度、よ リ好ましくは、0.01~99.99重量%程度、さらに好ましくは、0.1~99.9 重量%程度に調製する。

本発明に係る化合物AX他の発光機能を有する化合物を併用して発光層を形成する場合、 例えば、J. APPI、PLYS. 、65、8610(1989)、特開平5-2148 3.2号公報に記載のように、発光層をホスト化合物とゲスト化合物(ドーパント)とより 構成することもできる。

[0081]

本発明に係る化合物Aを、ホスト化合物として用いて発光層を形成することができ、さら には、ゲスト化合物として用いて発光層を形成することもできる。 本発明に係る化合物Aを、ホスト化合物として用いて発光層を形成する場合、ケスト化合 物としては、例えば、前記の他の発光機能を有する化合物を学けることができ、例えば、 前記のフチルペン誘導体はより好ましい。 この場合、本発明に係る化合物Aに対して、スチルペン誘導体を、好ましくは、0.00 1~40重量%程度、より好ましくは、0.01~30重量%程度、特に好ましくは、0 . 1~20重量%程度使用する。 [0082] 本祭明に係る化合物Aを、ゲスト化合物として用いて発光層を形成する場合、ホスト化合 10 物としては、例えば、前記の他の発光機能を有する化合物を挙げることができ、例えば、 発光性 有機 金属 錯体 または 前記のトリアリールアミン誘導体はより 好ましい。 この場合、発光性有機金属錯体またはトリアリールアミン誘導体に対して、本発明に係る 化合物 A を、好ましくは、 O . O O 1 ~ 4 0 重量 % 程度、より好ましくは、 O . O 1 ~ 3 0. 重量%程度、特に好ましくは、0.1~20重量%程度使用する。 Innasal 電子注入輸送層5は、除極からの電子の注入を容易にする機能、やして注入された電子を 輸送する機能を有する化合物を含有する層である。 電子注入輸送層は、本発明に係る化合物Aおよび/または他の電子注入輸送機能を有する 化合物、トリス(8-キノリノラート)アルミニウム、ピス(10-ペング〔ん〕キノリ ノラート) ペリリウム、5 - ヒドロキシフラボンのペリリウム塩、5 - ヒドロキシフラボ ンのアルミニウム塩などの有機金属錯体: 1、 8 - ピス [5 · - (P - t.e. アナープチル フェニル)-1、8、4-オキサジアゾール-2′-イル] ペンセンなどのオキサジアゾ ール誘導体: 3 - (4 ' - t e r t - プチルフェニル) - 4 - フェニル - 5 - (4 ' - ピ フェニル)-1、2、4-トリアゲールなどのトリアゲール誘導体:トリアシン誘導体、 ペリレン誘導体、キノリン誘導体、キノキサリン誘導体、ジフェニルキノン誘導体、ニト 口爾換フルオレノン誘導体、チオピランジオキサイド誘導体などを少なくとも一種用いて 形成することができる。 尚、電子注入輸送機能を有する化合物は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用して もより。 30 本発明において用いる他の電子注入輸送機能を有する化合物としては、有機アルミニウム 錯体が好ましく、資格または未管接の8-キノリノラート配位子を有する有機アルミニウ ム錯体がより好ましい。 置換または未置換の8-キノリノラート配位子を有する有機アルミニウム錯体としては、 例えば、一般式(の)~一般式(の)で表される発光性有機アルミニウム錯体を挙げるこ とかできる. [0084] (a.) (Q) - AI(式中、Qは置換または未置換の8-キノリノラート配位子を表す) 40 (Q) - AI - O - L (式中、Qは置換8-キノリノラート配位子を表し、O-Lはフェノラート配位子であり 、しはフェニル部分を含む炭素数6~24の炭化水素基を表す)  $(Q)_{2} - A | - O - A | - (Q)_{2}$ (c) (式中、Qは置換8-キノリノラート配位子を表す) 置換または未置換の8-キノリノラート配位子を有する有機アルミニウム錯体の具体例と しっは、トリス(8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(4-メチルー8-キノリ ノラート) アルミニウム、トリス(5-メチル-8-キノリノラート) アルミニウム、ト リス (8. 4ーシメチルー8ーキノリノラート) アルミニウム、トリス (4. 5ージメチ ルー8-キノリノラート)アルミニウム、トリス(4.6-シメチルー8-キノリノラー

ト)アルミニウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラート)(フェノラート)アルミニ

ウム、アス(クーメチルー8-キノリノラート)(2-メチルフェノラート)アルミニウ ム、ピス(2-メチル-8-キノリノラート)(8-メチルフェノラート)アルミニウム 、ピス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-メチルフェノラート)アルミニウム、 プス(2-メチル-8-キノリノラート)(2-フェニルフェノラート)アルミニウム、 ピス(2-メチル-8-キノリノラート)(8-フェニルフェノラート)アルミニウム、 ピス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウム、 ピス(2-メチル-8-キノリノラート)(2.8-シメチルフェノラート)アルミニウ ム、ピス(2 - メチルー8 - キノリノラート)(2、6 - デメチルフェノラート)アルミ こウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラート)(8.4-タサメチルフェノラート)ア ルミニウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラート)(8.5-テメチルフェノラート ) アルミニウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラート)(3、5-ジーセモトセーブ チルフェノラート) アルミニウム、ピス(2 - メチルー8 - キノリノラート) (2.6-シフェールフェノラート) アルミニウム、ピス(クーメチルー8-キノリノラート)(2 . 4. 6ートリフェニルフェノラート)アルミニウム、ピス(2-メチルー8-キノリノ ラート)(2. 4. 6ートリメチルフェノラート)アルミニウム、ピス(2ーメチルー8 ーキノリノラート)(2.4.5.6-テトラメチルフェノラート)アルミニウム、ピス (2-メチル-8-キノリノラート)(1-ナフトラート)アルミニウム、ピス(2-メ チルー8-キノリノラート)(2-ナフトラート)アルミニウム、ピス(2.4-ジメチ ルー8-キノリノラート)(2-フェニルフェノラート)アルミニウム、ピス(2.4-ジメチルー8ーキノリノラート)(8-ファニルファノラート)アルミニウム、ピス(2 . 4ーシメチルー8ーキノリノラート)(4ーフェニルフェノラート)アルミニウム、じ フ(2.4-シメチル-8-キノリノラート)(8.5-ジメチルフェニルフェノラート ) アルミニウム、ピス(2、4ージメチルー8ーキノリノラート)(8、5ージーセモ) tープチルフェニルフェノラート) アルミニウム、ピス(2 - メチル-8 - キノリノラー ト) アルミニウムールーオキソーピス(2-メチルー8-キノリノラート)アルミニウム 、ピス(2.4ーシメチルー8ーキノリノラート)アルミニウムーローオキソーピス(2 . 4ーシメチルー8ーキノリノラート)アルミニウム、ピス(2-メチルー4-エチルー 8-キノリノラート) アルミニウムールーオキソーピス(2-メチルー4-エチルー8-キノリノラート) アルミニウム、ピス(2-メチル-4-メトキシ-8-キノリノラート ) アルミニウムールーオキソーピス (2ーメチルー4ーメトキシー8ーキノリノラート) アルミニウム、ピス(2-メチル-5-シアノ-8-キノリノラート)アルミニウム-4 ーオキソーピス(2-メチル-5-シアノ-8-キノリノラート)アルミニウム、ピス( 2 - メチル-5 - トリフルオロメチル-8 - キノリノラート) アルミニウムールーオキソ ーピス(2-メチル-5-トリフルオロメチル-8-キノリノラート)アルミニウムなど を挙げることができる。

本祭明に係る化合物人と他の電子注入輸送機能を有する化合物を併用する場合、電子注入 輸送層中に占める本発明に係る化合物人の割合は、好ましくは、 0. 1~40 重量%程度 に調製する

## [0085]

陰極6としては、比較的仕事関数の小さい金属、合金または電気伝導性化合物を電極物質 として使用することが好ましい。

陸極に使用する電極物質としては、例えば、リチウム、リチウム・インジウム合金、ナトリウム、ナトリウムーカリウム合金、カンウム、マクオシウム、マケオシウムー銀合金、インジウム、ルテニウム、チタニウム、マンガン、イットリウム、アルミニウム、アルミニウム・フルムとコウム・フルカンム合金、アルミニウムーカルシウム合金、アルミニウムーマケオンウム合金、プラフェイト薄膜を挙げることができる。これらの電極物質は、単独で使用してもよく、あるいは、複数併用してもよい・

陰極は、これらの電極物質を用いて、蒸着法、スペッタリング法、イオン化蒸着法、イオ ンプレーティング法、クラスターイオンピーム法などの方法により、電子注入輸送層の上 に形成することができる。 40

30

50

[0086]

また、陰極は一層構造であってもよく、あるいは多層構造であってもよい。

尚、陰極のシート電気抵抗は、数百Ω╱□以下に設定することが好ましい。

陰極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよるが、一般に、5~1000nm程度、より好ましくは、10~500nm程度に設定する。

尚、有機電界発光素子の発光を効率よく取り出すために、陽極または陰極の少なくとも一方の電極が、透明ないし半透明であることが好ましく、一般に、発光光の透過率が70% 以上となるように陽極の材料、厚みを設定することがより好ましい。 【0087】

また、本発明の有機電界発光素子においては、その少なくとも一層中に、一重項酸素クエンチャーが含有されていてもよい。

ー重項酸素 クエンチャーとしては、特に限定するものではなく、例えば、ルプレン、ニッケル制体、ジフェニルイソペンツフランが全守ちれ、特に好ましくは、ルプレンである。一重項酸素 クエンチャーか合わされている層としては、特に限定するものではないかましくは、発光層または正孔注入輸送層であり、より好ましくは、正孔注入輸送層である。尚、例えば、正孔注入輸送層で再工ンチャーを含有させて場合、正孔注入輸送層で再である層中に均一に含有させてもよく、正孔注入輸送層と隣接する層(例えば、発光層、発光機能を有でする機子ド入輸送層)の近傍に含有させてもよい。

一重頂酸素クエンチャーの含有量としては、含有される層(例えば、正礼注入輸送層)を 構成する全体量の 0. 01~50重量%、好ましくは、0. 05~ 80重量%、よリ好ま しくは、0. 1~20重量%である。

【0088】 正孔注入輸送層、 死光層、 電子注入輸送層の形成方法に関しては、 特に限定するものではなく、 例えば、 真空蒸着法、 イオン化蒸着法、 溶液塗布法 (例えば、 スピンコート法、 キャスト法、 ディッアコート法、 パーコート法、 ロールコート法、 ラングミュア・プロゼット法、 インクジェット法)により 薄膜を形成することができる。 真空蒸着法により、 各層 を形成する 3条金額 会保性は、 特に限定するものではなり

真空蒸着法により、各層を形成する場合、真空蒸着の条件は、特に限定するものではないが、1×10<sup>-4</sup> P の程度の真空下で、50~600℃程度のボート温度(蒸着源温度)、−50~800℃程度の蒸積速度で、0.005~50nm/Sec程度の蒸着速度で実施することが好ましい。

この場合、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層などの各層は、真空下で、連続して 形成することにより、結構性に一層優れた有機電界発光素子を製造することができる。 真空蒸着法により、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層などの各層を、複数の化合 物を用いて形成する場合、化合物を入れた各ポートを個別に温度制御して、共蒸着するこ とが好ましい。

潜渡連布法により、各層を形成する場合、各層を形成する成分あるりはその成分とパイングー制態を、潜媒に溶解、または分散させて連布液とする。 【0089】

[0090]

溶液塗布法により、各層を形成する場合、各層を形成する成分あるいはその成分とパイン ダー樹脂を、適当な有機溶媒(ヘキサン、オクタン、デカン、トルエン、キシレン、エチ

ルペンセン、1-メチルナフタレンなどの炭化水繁系溶媒、アセトン、メチルエチルケト ン、メチルイソプチルケトン、シクロヘキサノンなどのケトン系溶媒、ジクロロメタン、 クロロホルム、テトラクロロメタン、デクロロエタン、トリクロロエタン、テトラクロロ エタン、クロロペンセン、シクロロペンセン、クロロトルエンなどのハロゲン化炭化水素 系溶媒、酢酸エチル、酢酸プチル、酢酸アミルなどのエステル系溶媒、メタノール、プロ パノール、プタノール、ペンタノール、ヘキサノール、シクロヘキサノール、メチルセロ ソルプ、エチルセロソルプ、エチレングリコールなどのアルコール系溶媒、シプチルエー テル、テトラとドロフラン、ジオキサン、アニソールなどのエーテル系溶媒、N.N-ジ メチルホルムアミド、N. Nージメチルアセトアミド、1 - メチルー2 - ピロリドン、1 、3-シメチル-2-イミダソリシノン、シメチルスルフォキサイドなどの極性溶媒)お よび/または水に溶解、または分散させて塗布液とし、各種の塗布法により、薄膜を形成 することができる。

尚、分散する方法ソレフは、特に限定するものではないが、ボールミル、サンドミル、ペ イントシェーカー、アトライター、ホモジナイザーなどを用いて微粒子状に分散すること **ポプきる**。

#### [0091]

塗布液の濃度に関しては、特に限定するものではなく、実施する塗布法により、所望の厚 みを作成するに適した濃度範囲に設定することができ、一般には、 0. 1~50重量%程 度、好ましくは、1~30重量%程度の溶液濃度である。

尚、パインター樹脂を使用する場合、その使用量に関しては、特に制限するものではない が、一般には、各層を形成する成分に対して(一層型の素子を形成する場合には、各成分 の総量に対して)、5~99.9重量%程度、好ましくは、10~99.9重量%程度、 より好ましくは、15~90重量%程度に設定する。

#### [0092]

正礼注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の膜厚に関しては、特に限定するものではない が、一般に、5nm~5μm程度に設定することが好ましい。

尚、作製した素子に対し、酸素や水分との接触を防止する目的で、保護層(封止層)を設 けたり、また、素子を、パラフィン、流動パラフィン、シリコンオイル、フルオロカーボ ン油、セオライト含有フルオロカーホン油などの不活性物質中に封入して保護することが プチス.

保護層に使用する材料としては、例えば、有機高分子材料(例えば、フッ素化樹脂、Tボ キシ樹脂、シリコーン樹脂、エポキシシリコーン樹脂、ポリスチレン、ポリエステル、ポ リカーボネート、ポリアミド、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポリハラキシレン、ポリ エチレン、ポリフェニレンオキサイド)、無機材料(例えば、ダイヤモンド薄膜、アモル ファスシリカ、電気絶縁性ガラス、金属酸化物、金属窒化物、金属炭素化物、金属硫化物 )、さらには光硬化性樹脂を挙げることができ、保護層に使用する材料は、単独で使用し てもよく、あるいは複数併用してもよい。保護層は、一層構造であってもよく、また多層 構造であってもより。

#### [0098]

また、電極に保護層として、例えば、金属酸化膜(例えば、酸化アルミニウム膜)、金属 40 ファ化膜を設けることもできる。

また、例えば、陽極の表面に、例えば、有機リン化合物、ポリシラン、芳香族アミン誘導 体、フタロシアニン誘導体がら成る界面層(中間層)を設けることもできる。

さらに、電标、例えば、陽極はその表面を、例えば、酸、アンモニア/過酸化水素、ある いはプラスママ処理して使用することもできる。

### [0094]

本発明の有機電界発光素子は、一般に、直流駆動型の素子として使用されるが、交流駆動 型の素子としても使用することができる。また、本発明の有機電界発光素子は、セグメン ト型、単純マトリックス駆動型などのパッシブ駆動型であってもよく、TFT(薄膜トラ ンジスタ)型、MIM(メタル-インスレーター-メタル)型などのアクティブ駆動型で あってもよい。駆動電圧は、一般に、2~30V程度である。

本発明の有機電界発光素子は、例えば、パネル型光源、各種の発光素子、各種の表示素子、各種の機構、各種のセンサーなどに使用することができる。

[0095]

【実施例】

以下、製造例および実施例により、本発明を更に詳細に説明するが、勿論、本発明はこれ ドロより限定されるものではなり。

製造例1 例示化合物番号A-6の化合物の製造

ナフタレンー 1 ーイルほう酸 1. 72 9、2 ーヨードー 9、9 ージ×チルフルオレン 3. 2 0 9、炭酸ナトリウム 2. 1 2 9 およひテトラキス (トリフェニルフォスフィン) パラウム 0. 8 5 9 をトルエン (100 ml) みよひ水 (50 ml) 中で5 時間 加熱選流した。反応退合物よりトルエンを留去した後、析出している固体を 過した。この固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液:トルエン)で処理した。トルエンを減圧下 3 力した後、残 をトルエンを収合トルの混合溶炭より再結晶し、例示化合物 A - 6 の化 合物を黄色の結晶として 2. 1 8 9 得た。

[0096]

製造例2 例示化合物番号A-7の化合物の製造

製造例 1 において、ナフタレンー 1 ーイルほう酸 1、 729を使用する代わりに、ナフタレンー 2 ーイルほう酸 1、 729を使用した以外は、製造例 1 に記載した方法に従い、例示化合物番号A ー7の化合物を淡黄色の結晶として 2、 5 8 9 得た。

[0097]

製造例 3 例示化合物番号 A - 8 の化合物の製造

製造例 1 において、ナフタレンー 1 ーイルほう酸 1、 729を使用する代わりに、フルオランテンー 3 ーイルほう酸 2、 469を使用した以外は、製造例 1 に記載した方法に従い、例亦化合物等号A -80化合物を淡黄色の結晶として 2、829得た。

[0098]

製造例4 例示化合物番号A-10の化合物の製造

製造例1 において、ナフタレンー1 ーイルほう酸1. 729を使用する代わりに、N. N. ージフェニルー6 ーアミノナフタレンー2 ーイルほう酸8. 899を使用した以外は、製造例1 に記載した方法に従い、例示化合物番号A ー 1 0 の化合物を淡黄色の結晶として3.24 年表。

[0099]

製造例 5 例示化合物番号 A - 1 2 の化合物の製造

[0100]

製造例6 例示化合物番号A-22の化合物の製造

製造例1 において、ナフタレンー1 ーイルほう酸1. 729を使用する代わりに、トリフェニレンー2 ーイルほう酸2. 729を使用し、2 ーヨードー9. 9ージメチルフルオレン3. 209を使用する代わりに、2 ープロモー9. 9ージーn ーペンチルフルオレン3. 859を使用した以外は、製造例1 に記載した方法に従い、例示化合物を号A-22の化合物を浸黄色の結晶として3.669 得た。

[0101]

製造例 7 例示化合物番号 A - 2 6 の化合物の製造

製造例1 において、ナフタレンー1ーイルほう酸1.729を使用する代わりに、3.6 ージー セヒト セープチルナフタレンー1ーイルほう酸2.849を使用した以外は、製造例1 に記載した方法に従い、例示化合物番号A-26の化合物を淡黄色の結晶として2.962号を。

20

40

[0102]

例示化合物番号A-32の化合物の製造

製造例1において、ナフタレン-1-イルほう酸1.729を使用する代わりに、アセフ ェナントリレンレンー6ーイルほう酸2、469を使用し、2-ヨードー9、9-ジメチ ルフルオレン3、209を使用する代わりに、2-プロモー9、9-ジベンジルフルオレ ン4.25%を使用した以外は、製造例1に記載した方法に従い、例示化合物番号A-8 2の化合物支渉苗色の結晶として5.48分得た。

[0108]

製造例 9 例示化合物番号A-37の化合物の製造

製造例1において、ナフタレン-1-イルほう酸1.723を使用する代わりに、ナフタ レンー2ーイルほう酸1.72分を使用し、2ーヨードー9.9ージメチルフルオレン3 . 209を使用する代わりに、2-プロモー9.9-ジフェニルフルオレン3.979を 使用した以外は、製造例1に記載した方法に従い、例示化合物番号A-37の化合物を淡 黄色の結晶として8.48分得た。

[0104]

例示化合物番号 A-38の化合物の製造 製造例10

製造例1において、ナフタレン-1-イルほう酸1.729を使用する代わりに、フルオ ランテンー3ーイルほう酸2. 469を使用し、2-ヨードー9. 9ージメチルフルオレ ン 8. 209を使用する代わりに、2ープロモー9、9ージフェニルフルオレン 8. 97 9 支使用した以外は、製造例1 に記載した方法に従い、例示化合物番号A - 3 8 の化合物 支渉 黄色の 結晶 として 4. 5.4.3 得た。

[0105]

製造例11 例示化合物番号B-6の化合物の製造 ナフタレン-1-イルほう酸 8、448、2、7-ショード-9、9-ジメチルフルオレ ン4.469、炭酸ナトリウム4.249およびテトラキス(トリフェニルフォスフィン 還流した。反応退合物よりトルエンを留去した後、析出している固体を 過した。この固

体すシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液:トルエン)で処理した。トルエンを 滅圧下留去した後、残 をトルエンとアセトンの混合溶媒より再結晶し、例示化合物B-6の化合物を黄色の結晶として3、62分得た。

[0106]

製造例12 例示化合物番号 B - 7 の化合物の製造

製造例9において、ナフタレン-1-イルほう酸8.449を使用する代わりに、ナフタ レンー2ーイルほう酸3.449を使用した以外は、製造例9に記載した方法に従い、例 示化合物番号B-7の化合物を遂黄色の結晶として3.25分得左。

[0107]

製造例18 例示化合物番号 B-8の化合物の製造

製造例9において、ナフタレン-1-イルほう酸8、449を使用する代わりに、フルオ ランテンー8ーイルほう酸4、928を使用した以外は、製造例9に記載した方法に従い 、例示化合物番号B-8の化合物を淡黄色の結晶として4、39分得た。

[0108]

例示化合物番号 B-11の化合物の製造 製造例14

製造例9において、ナフタレン・1-イルほう酸3.449支使用する代わりに、N.N ー シフェニル - 4 - アミノナフタレン - 1 - イルほう酸 6 . 7 8 9 を使用した以外は、製 遭例9 に記載した方法に従い、例示化合物番号B-11の化合物を淡黄色の結晶として5 . 70 9 得 .

[0109]

製造例 1 5 例示化合物番号 B-21の化合物の製造

製造例9において、ナフタレン-1-イルほう酸3.449を使用する代わりに、N.N ジフェニルー6-アミノナフタレンー2-イルほう酸6.789を使用した以外は、製

透例 9 に記載した方法に従い、例示化合物番号 B - 2 1 の化合物を淡黄色の結晶として 5 . 4 8 9 得た。

製造例 1.6 例示化合物番号 B-2.6の化合物の製造

製造例9 において、ナフタレンー1ーイルほう酸3、449 を使用する代わりに、3、6ージーセミトセーブチルナフタレンー1ーイルほう酸5、689 を使用した以外は、製造例9 に記載した方法に従い、例示化合物番号Bー26の化合物を淡黄色の結晶として4

869 得 起。 【0111】

[0110]

製造例17 例示化合物番号B-87の化合物の製造

製造例 9 において、ナフタレンー1 ーイルほう酸 8 . 44 9 を使用する代わりに、ナフタレンー2 ーイルほう酸 8 . 44 9 を使用し、2 . 7 ージョードー9 . 9 ージメチルフルオレン4 . 46 9 を使用する代わりに、2 . 7 ージプロモー9 . 9 ージフェニルフルオレン4 . 76 9 を使用した以外は、製造例 9 に記載した方法に従い、例示化合物番号 B - 8 7 の化合物を浸黄色の結晶として4 . 25 9 得た。

[0112]

製造例18 例示化合物番号B-88の化合物の製造

製造例 9 において、ナフタレンー 1 ーイルほう酸 8 . 4 4 8 を使用する代わりに、フルオランテンー 8 ーイルほう酸 4 . 9 2 9 を使用し、 2 . 7 ージョードー 9 . 9 ージメチルフルオレン 4 . 4 6 8 を使用する代わりに、 2 . 7 ージコードー 9 . 9 ージフェニルフルオレン 4 . 7 6 9 を使用した以外は、製造例 9 に記載した方法に従い、例示化合物 答号 B ー 8 8 の化合物を淡黄色の結晶として 5 . 8 8 9 得 た。

[0118]

製造例19 例示化合物番号C-1の化合物の製造

[0114]

製造例20 例示化合物番号C-5の化合物の製造

製造例17において、1、4ーシアロモナフタレン2、869を使用する代わりに、6、 12-シアロモクリセン8、869を使用した以外は、製造例17に記載した方法に従り、 例素化合物等号C-5の化合物を淡黄色の結晶として4、289得た。

[0115]

製造例21 例示化合物番号C-6の化合物の製造

製造例17において、1、4一シプロモナフタレン2、869を使用する代わりに、1。 8一シプロモビレン3、609を使用した以外は、製造例17に記載した方法に従い、例 40 示化合物番号に一60化合物を淡黄色の結晶として4、222得た。

[0116]

製造例 2 2 例示化合物番号 C-10 の化合物の製造

製造例17において、1. 4ーサプロモナフタレン2. 869を使用する代わりに、1. 7ーサプロモベリレン4. 109を使用した以外は、製造例17に記載した方法に従い、 例示化合物番号C-10の化合物を淡黄色の結晶として4. 779得た。

[0117]

製造例23 例示化合物番号C-11の化合物の製造

製造例17において、9、9-シメチルフルオレン-2-イルほう酸4、769を使用する代わりに、9、9-シエチルフルオレン-2-イルほう酸5.329を使用した以外は

、製造例17に記載した方法に従い、例示化合物番号C-11の化合物を淡黄色の結晶として3.973得た。

#### [0118]

製造例24 例示化合物番号C-16の化合物の製造

#### [0119]

製造例25 例示化合物番号C-26の化合物の製造

製造例17において、9、9ージメチルフルオレンー2ーイルほう酸4.769を使用する代わりに、9、9ージフェニルフルオレンー2ーイルほう酸7.249を使用した以外は、製造例17に記載した方法に従い、例示化合物番号C-26の化合物を淡黄色の結晶として5.549根と。
【0120】

# 製造例26 例示化合物番号 D-12の化合物の製造

## [0121]

製造例 2.7 例示化合物番号 D ー 1.6 の化合物の製造 製造例 2.4 において、7-(2・-ナフチル)-9.9-ジメチルフルオレン-2-イル

### [0122]

製造例28 例示化合物番号D-22の化合物の製造

製造例 2 4 に おいて、 6 ー (9°. 9°ージメチルフルオレンー 2°ーイル)ー 2 ープロモナフタレン 3.99を使用する代わりに 6 ー (N. Nージフェニルー 7°ーアミノー9°.9°ージメチルフルオレンー 2°ーイル)ー 2 ープロモナフタレン 5.67 まを使用した 以外 は、 製造例 2 4 に記載した 方法 に 従い、 例示化合物 香号 Dー 2 2 の 化合物 を 淡黄色 の 結晶 と して 6.3 2 字 得 た。

#### [0123]

製造例29 例示化合物番号 D-26の化合物の製造

製造例 2 4 において、7 ー(2'ーナフチル)ー 9 、 9 ージメチルフルオレンー 2 ーイルほう酸 3 、 6 4 9 を使用する代わりに、7 ー(1'ーナフチル)ー 9 、 9 ージスェールフルオレンー 2 ーイルは了酸 4 ・ 8 8 9 を使用し、6 ー(9'、9'・9'メチルフルオレンー 2'ーイル)ー 2 ープロモナフタレン 3 、9 9 9 を使用する代わりに 4 ー(9'、9'・9'フェニルフルオレンー 2'ーイル)ー 1 ープロモナフタレン 5 ・ 2 3 9 を使用した 以外は、製造例 2 4 に記載した方法に従い、例示化合物番号 D ー 2 6 の化合物を淡黄色の結晶として7、12 9 得た。

#### [0124]

40

製造例 8.0 例示化合物番号 E-1の化合物の製造

4 - (9 ° . 9 ° - ジメチルフルオレン-2 ° - イル)ナフタレン-1 - イルほう酸 7. 2 9 9 ° . 2 · 7 - ジョード - 9 · 9 - ジメチルフルオレン4 · 4 6 9 ° 炭酸ナトリウム4 . 2 4 9 およびテトラキス (トリフェニルフォスフィン) ペラジウムの · 7 0 9 をトルエン (100 ml) かよび水 (50 ml) 中で5時間加熱浸染した。反応退合物よリトルエン を留去した後、析出している固体を 過した。この固体をシリカケルカラムクロマトグラフィー (溶出液:トルエン) で処理した。トルエンを滅圧下留去した後、残 をトルエン 2 アセトンの退合溶媒より再結晶し、例示化合物 E - 1 の化合物 を 黄色の結晶 として 6 . 3 1 9 得先。

[0125]

製造例 3.1 例示化合物番号 E-1.2 の化合物の製造

製造例 2 8 において、4 ー (9°、9°ージメチルフルオレンー 2°ーイル) ナフタレンー1ーイルほう酸 7.29 9 を使用する代わりに、6 ー (9°.9°ージエチルフルオレンー2°ーイル) ナフタレンー2ーイルほう酸 7.85 9 を使用し、2.7ージョードー9.9ージメチルフルオレン4.46 9 を使用する代わりに2.7ージョードー9.9ージエチルフルオレン4.74 6 9 を使用する代わりに2.7ージョードー9.9ージエチルフルオレン4.74 6 9 を使用した以外は、製造例 2 8 に記載した方法に従い、例示化合物番号 E-12 の化合物を浸黄色の結晶として7.0 3 9 得た。

【0126】 製造例32 例示化合物新号F-16の化合物の製造

製造例 28 において、  $4-(9^{\circ}.9^{\circ}-9^{\circ}\times 7$  メチルフルオレンー  $2^{\circ}-4$  ル) ナフタレンー 1-4 ルほう酸 7.29 を使用する代わりに、  $4-(N-7z-1)-N-(1^{\circ}-7z)$  アル)ー 7-7z ー 7-7z ル 1-7z で 1-7

[0127]

製造例 3 3 例示化合物番号 E - 2 2 の化合物の製造

製造例28 において、4 ー (9 °、9 ° ージメチルフルオレンー2 ° ーイル) ナフタレンー1 ーイルほう酸 7. 29 9 を使用する代わりに、6 ー (9 °、9 ° ージフェニルフルオレンー2 ° ーイル) ナフタレンー2 ーイルほう酸 9. 7 7 9 を使用した以外は、製造例 28 に記載した方法に従い、例示化合物番号E-22 の化合物を淡黄色の結晶として8. 09 9 9 場 5。

[0128]

宝 協 例 1

厚す200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、 エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/ オケン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルケーに固定した後、蒸着槽を4×10<sup>4</sup>P.A.C 減圧した。

減圧した。 まか、「TO透明電極上に、4、4゜ーピス〔N-フェニルーN-(3゜-メチルフェニ ル)アミノ〕ピフェニルを蒸着速度0.2nm/Secで75nmの厚さに蒸着し、正礼 注入輸送層とした。

次いで、その上に、ピス(2 - メチルー 8 - キノリノラート)(4 - フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物番号人一6の化合物を、異なる蒸着液から、蒸着速度 0.2 nm/Secで5のnmの厚さに共蒸着(重量比100:0.6)し、発光層とした。次に、トリス(8 - キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/Secで5

さちに さの上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0、2 nm/Secで200 nmの厚さに共添着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界死光素子を作製した。 尚、添着は、茶着槽の滅圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直減電圧を印加したとごろ、54mA/cm²の電波が流れた。 輝度2420cd/m²の青緑色の発光が確認された。

10

40

【0129】 実施例2~33

実施例1において、発光層の形成に際して、例示化合物A-6の化合物を使用する代わり に、例示化合物番号A-7の化合物(実施例2)、例示化合物番号A-8の化合物(実施 例 3 )、例示化合物番号 A - 1 0 の化合物(実施例 4 )、例示化合物番号 A - 1 2 の化合 物(実施例 5)、例示化合物番号 A - 2 2 の化合物(実施例 6 )、例示化合物番号 A - 2 6 の化合物 (実施例7)、例示化合物番号A-32の化合物 (実施例8)、例示化合物番 号 A - 3 7 の 化 合物 (実施 例 9 )、例示 化 合物 番号 A - 3 8 の 化 合物 (実施 例 1 0 )、例 示化合物番号 R - 6 の化合物 (実施例11)、例示化合物番号 B - 7 の化合物 (実施例1 2)、例示化合物番号B-8の化合物(実施例13)、例示化合物番号B-11の化合物 (実施例14)、例示化合物番号B-21の化合物(実施例15)、例示化合物番号B-26の化合物(実施例16)、例示化合物番号B-37の化合物(実施例17)、例示化 合物番号R-38の化合物(実施例18)、例示化合物番号C-1の化合物(実施例19 )、例示化合物番号C-5の化合物(実施例20)、例示化合物番号C-6の化合物(実 施例21)、例示化合物番号C-10の化合物(実施例22)、例示化合物番号C-11 の化合物 (実施例23)、例示化合物番号C-16の化合物 (実施例24)、例示化合物 番号C-26の化合物(実施例25)、例示化合物番号D-12の化合物(実施例26) 、 例示 化 合 物 番 号 D ー 1 6 の 化 合 物 ( 実 施 例 2 7 ) 、 例 示 化 合 物 番 号 D ー 2 2 の 化 合 物 ( 実施例28)、例示化合物番号D-26の化合物(実施例29)、例示化合物番号E-1 の化合物(実施例3.0)、例示化合物番号E-1.2の化合物(実施例3.1)、例示化合物 20 番号E-16の化合物(実施例32)、例示化合物番号E-22の化合物(実施例33) を使用した以外は、実施例1に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。それぞれ の素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、青色~青緑色の発光が確 認された。さらにその特性を調べ、結果を第1表に示した。

[0180]

比較例1

実施例1 において、発光層の形成に際して、例示化合物番号 A ー 6 の化合物を使用せずに、 じス(2 ーメチルー 8 ーキノリノラート)(4 ーフェルフェノラート)アルミニウム だけを用いて、5 0 1 m の厚さに蒸着し、発光層とした以外は、実施例1 に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。この業子に、乾燥雰囲気下、1 2 V の直流電圧を印加したところ、青色の発光が確認された。さらにせの特性を調べ、結果を第1 表に示した。 [0 1 3 1]

比較例2

実施例1 において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A - 6 の化合物を使用する代わりに、N - メチル - 2 - メトキシアクリドンを使用した以外は、実施例1 に記載の方法により有機電界発光業子を作製した。この素子に、乾燥器囲気下、1 2 Vの面があかれしたところ、青色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第1 表に示した

【0182】 【表1】

ans:	
	1 志

有機電界	輝度	電流密度
発光素子	(cd/m2)	(m A / c m <sup>2</sup> )
実施例 2	2 4 4 0	5 4
実施例3	2480	5 5
実施例 4	2390	5 5
実施例 5	2 3 4 0	5 4
実施例 6	2510	5 5
実施例7	2340	5 3
実施例8	2520	5 6
実施例 9	2 4 9 0	5 6
実施例10	2 3 4 0	5 4
実施例11	2330	5 5
実施例12	2380	5 4
実施例13	2360	5 5
実施例14	2320	5 4
実施例15	2360	5 3
実施例16	2380	5 4
実施例17	2380	5 4
実施例18	2350	5 5
実施例19	2 3 4 0	5 4
実施例20	2 4 2 0	5 4

【0188】 【表2】

10

20

第1表(続き)

37 T 42 (176 C 7		
有機電界	輝度	電流密度
発光素子	(cd/m2)	(m A / c m <sup>2</sup> )
実施例21	2 4 9 0	5 5
実施例22	2 4 4 0	5 4
実施例23	2 4 1 0	5 3
実施例24	2 3 8 0	5 3
実施例25	2 4 5 0	5 5
実施例26	2 5 2 0	5 6
実施例27	2 3 5 0	5 4
実施例28	2500	5 5
実施例29	2 4 2 0	5 4
実施例30	2 4 8 0	5 5
実施例31	2 4 8 0	5 5
実施例32	2 4 2 0	5 4
実施例33	2340	5 3
比較例1	1170	8 2
比較例2	1550	7 4

[0184]

実施例 8 4

厚さ200mmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、 エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/ オゲン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルゲーに固定した後、蒸着槽を4×10~4 P のに 滅圧した。

まず、ITO透明電極上に、4、4、4、-トリス [N-(3、、ーメチルフェニル ) - N - フェニルアミノ」トリフェニルアミンを蒸着速度0.1 n m / S e c で、50 n mの厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とした。

次いで、4、4'-ピス(N-フェニル-N-(1"-ナフチル)アミノ)ピフェニルと 例示化合物番号A-6の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2 n m/ S e c で 2 0 n m の厚さに共蒸着(重量比100:5.0) し、第二正孔注入輸送層を兼ねた発光層 とした。

次りで、その上に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm /Secで50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/Secで200nmの 厚 ⇒に共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。 尚、蒸着 は、蒸着槽の滅圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、62 mA/cm²の電流が流れた。輝度2620cd/m²の青緑色の発光が確認された。

【0135】 実施例35~66

実施例34において、発光層の形成に際して、例示化合物A~6の化合物を使用する代わ リに、例示化合物番号A-7の化合物(実施例35)、例示化合物番号A-8の化合物( 実施例 3 6 ) 、 例示化合物番号 A - 1 0 の化合物(実施例 3 7 ) 、 例示化合物番号 A - 1 2の化合物(実施例38)、例示化合物番号A-22の化合物(実施例39)、例示化合 物番号 A - 2 f の 化合物(実施例 4 0 )、例示化合物番号 A - 3 2 の化合物(実施例 4 1 ) 、例示化合物番号A-37の化合物(実施例42)、例示化合物番号A-38の化合物 (実施例43)、例示化合物番号B-6の化合物(実施例44)、例示化合物番号B-7 の化合物(実施例45)、例示化合物番号B-8の化合物(実施例46)、例示化合物番 号 B ー 1 1 の 化 合 物 ( 実 施 例 4 7 ) 、 例 示 化 合 物 番 号 B ー 2 1 の 化 合 物 ( 実 施 例 4 8 ) 、 例示化合物番号B-26の化合物(実施例49)、例示化合物番号B-37の化合物(実 施例 5 0 )、例示化合物番号 B - 3 8 の化合物(実施例 5 1 )、例示化合物番号 C - 1 の 化合物 (実施例52)、例示化合物番号C-5の化合物 (実施例53)、例示化合物番号 C-6の化合物(実施例54)、例示化合物番号C-10の化合物(実施例55)、例示 化合物番号C-11の化合物(実施例56)、例示化合物番号C-16の化合物(実施例 57)、例示化合物番号C-26の化合物(実施例58)、例示化合物番号D-12の化 合物 (実施例 5 9 )、例示化合物番号 D - 1 6 の化合物 (実施例 6 0 )、例示化合物番号 D-22の化合物(実施例61)、例示化合物番号D-26の化合物(実施例62)、例 示化合物番号E-1の化合物 (実施例63)、例示化合物番号E-12の化合物 (実施例 64)、例示化合物番号E-16の化合物(実施例65)、例示化合物番号E-22の化 合物 (実施例 6 6 ) を使用した以外は、実施例 3 4 に記載の方法により有機電界発光素子 を作製した。それぞれの素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、青 色~青緑色の発光が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第2表に示した。 [0186]

[表名]

第2表

弟 2 表		
有機電界	輝度	電流密度
発光素子	(cd/m2)	(m A / c m <sup>2</sup> )
実施例35	2370	5 4
実施例36	2320	5 4
実施例37	2340	5 4
実施例38	2360	5 6
実施例39	2330	5 5
実施例40	2370	5 4
実施例41	2380	5 5
実施例42	2460	5 4
実施例43	2340	5 4
実施例44	2580	5 6
実施例45	2340	5 4
実施例46	2410	5 5
実施例47	2380	5 5
実施例48	2380	5 5
実施例49	2420	5 4
実施例50	2410	5 3
実施例51	2350	5 5
実施例 5 2	2340	5 6
実施例53	2360	5 5
実施例54	2 3 4 0	5 6
実施例55	2320	5 5
実施例56	2330	5 6

【0187】 【表4】 40

30

10

笙 2 表 (綾き)

	77 2 30	186.07
有機電界	輝度	電流密度
発光素子	(cd/m2)	(m A / c m 2)
実施例57	2380	5 4
実施例58	2420	5 5
実施例59	2350	5 5
実施例60	2440	5 6
実施例61	2360	5 3
実施例62	2330	5 5
実施例63	2460	5 6
実施例64	2340	5 4
実施例65	2330	5 6

. 10

# [0188]

# 実施例66

厚す200mmのITの透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、 エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素がスを用いて乾燥し、さらにUV/ オソン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルゲーに固定した後、蒸着槽を4×10^^ PAに 減圧した。

ます、ITO透明電福上に、4、4゜ーピス【NーフェニルーNー(3゜ーメチルフェニル)アミノ)ピフェニルを蒸着速度0.2mm/Secで75mmの厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

次いで、その上に、ピス(2ーメチルー8ーキノリノラート)(4ーフェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物部号Aー6の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2 nm/Secで50nmの厚さに共蒸着(重量比100:1.0)し、発光層とした。次に、トリス(8ーキノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度0.2 nm/Secで50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度の、2mm/Secで200mmの厚さに共蒸着(重量上10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を存製した。 尚、蒸着は、蒸着構の端圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したとごろ、55mA/cm<sup>°</sup> の電波が流れた。解度2440cd/m<sup>°</sup> の青緑色の発光が確認された。 【0189】

### 実施例67

実施例 6 6 において、発光層の形成に際して、ピス(2 - メチルー 8 ーキノリノラート) (4 ーフェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物A ー 8 の化合物を使用する代わりに、ピス(2 - メチルー 8 ーキノリノラート)アルミニウム - ルーオキソーピス(2 - メチルー 8 ーキノリノラート)アルミニウムと例示化合物 都号 B ー 6 の化合物を用いて、5 の m の 原 で に 共落着(産量 比 R 10 の : 2 . . 0 )し、発光層とし た 以外は、実施例 6 6 に 記載の方法により 有機電界発光素子を作製した。

30

作製した有機電界完光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直洗電圧を印加したところ、55 mA/cm<sup>2</sup>の電波が浅れた。輝度2350cd/m<sup>2</sup>の青緑色の完光が確認された。 「0140】

実施例68

実施例 6 6 において、発光層の形成に際して、 ごス(2 ーメチルー 8 ーキ ノリノラート) (4 ーフェニルフェノラート) アルミニウム 2 例示 化合物 A ー 6 の 化合物 を使用する 代わ りに、 ごス(2 ーメチルー 8 ーキ ノリノラート) (4 ーフェニルフェノラート) アルミ ウム 2 例示 化合物 番号 C ー 1 の 化合物 を用いて、 5 0 n m の厚さ に 共 蒸 着 (重量 比 1 0 0 : 1 . 0) し、 発光層 2 した 以外は、 実施 例 8 8 に 記載の 方法 により 有機 電界 発光 素 子 を 存取した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直減電圧を印加したとごろ、54mA/cm<sup>2</sup>の電法が減れた。解度2320cd/m<sup>2</sup>の育緑色の発光が確認された。 [0141]

実施例69

でで、 厚マ200 nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、 エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を塞繋がスを用いて枕雉し、さらにUV/ オケン洗浄した後、蒸着被管の基板な水が一に固定した後、蒸着槽を4×10 <sup>4</sup> P o. に

減圧した。 ます、ITO透明電極上に、4.4°-ピス(N-フェニル-N-(3°-メチルフェニ ル)アミノ)ピフェニルを蒸着速度の、2 nm/Secで75nmの厚さに蒸着し、正礼

注入輸送層とした。
次いで、その上に、ピス(2-メチル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物等号A-8の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2 nm/Secで50nmの厚さに共蒸着(重量比100:2.0)し、完光層とした。
次に、1、3-ピス〔5'-(4'-七モトセープチルフェニル)-1'、3'、4'-

次に、1、8~にスしち・(4 ~ セミドセーアナルフェニル)~1 、 3 ・ 4 ~ オキサジアグール~2 ・ イル)ペンセンを、蒸着速度 0 ・2 n m / Sec で 5 0 n m の 厚すに蒸着し、電子注入輸送層とした。

マちにせの上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0、2 nm/Secで200 nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して降極と、有機電界発光素子を作製した。 尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直決電圧を印加したところ、54 mA/cm²の電波が没れた。輝度2820cd/m²の青緑色の発光が確認された。 【0142】

10142

実施例70

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、55mA/cm<sup>2</sup>の電泳が洗れた。輝度2440cd/m<sup>2</sup>の青緑色の発光が確認された。

[0148]

実施例71

実施例69において、発光層の形成に際して、ピス(2 - メチルー8 - キノリノラート) (4-フェニルフェノラート)アルミニウムと例示化合物A-8の化合物を使用する代わりに、ピス(2 - メチルー8 - キノリノラート)アルミニウムームーオッソーピス(2 -メチルー8 - キノリノラート)アルミニウムと例示化合物等号C-11の化合物を用いて、50nmの厚すに共蒸着(重量比100:3.0)し、発光層とした以外は、実施例6 9に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、54

m A / c m 2 の 電流 が 液れた。 健康 2 3 9 0 c d / m 2 の 青緑色 の 発光 が 確認 された。 [0144]

実施例72

厚さ200mmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、 Tタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/ オソン洗浄した後、蒸着装置の基根ホルターに固定した後、蒸着槽を4×10 - 4 PAに 滅圧した。

まず、ITO透明電極上に、4、4 ' - ピス〔N-フェニル - N-(1 ' - ナフチル)ア ミノ3 ピフェニルを蒸着速度 0. 2 n m / S e c で 7 5 n m の厚さに蒸着し、正孔注入輸 送層とした。

次いで、その上に、例示化合物番号A-7の化合物と1、4-ピス〔2′- (N. N-ジ フェールー4 - アミノフェール)Tテニル)ペンセンを、異なる蒸着源から、蒸着速度 2 nm/Secで50nmの厚さに共蒸着(重量比100:5.0)し、発光層とし

次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/Secで5 Onmの厚すに蒸着し、電子注入輸送層とした。

さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/Secで200nmの厚さ に共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。 尚、蒸着は 、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機要界祭光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したとごろ、62 20 m A / c m<sup>2</sup> の電流状流れた。輝度 3 2 8 0 c d / m<sup>2</sup> の青緑色の発光が確認された。 [0145]

実施例73

実施例72において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-7の化合物と1.4-ピス〔2°-(N、N-ジフェニル-4°-アミノフェニル) エテニル〕 ペンゼンを使用 する代わりに、例示化合物番号 A - 1 0 の化合物 2 9 、 1 0 - ビス(N 、 N - ジフェニル - 4 ' - アミノフェニル)アントラセンを用いて、50nmの厚さに共蒸着(重量比10 0:5.0)し、発光層とした以外は、実施例72に記載の方法により有機電界発光素子 支作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、64 mA/cm²の電流が流れた。輝度3380cd/m²の青緑色の発光が確認された。 [0146]

実施例74

実施例72において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-7の化合物と1.4-ピス「2'- (N. Nーシフェニルー4'-アミノフェニル) エテニル] ペンセンを使用 する代わりに、例示化合物番号A-26の化合物と1.4-ピス〔2′-(N.N-ジフ ェニルー 4 " ーアミノフェニル) エテニル 3 ペンゼンを用いて、 5 0 n m の厚さに共蒸着 (重量比100:7、0)し、発光層とした以外は、実施例72に記載の方法により有機 電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、61 40 mA/cm²の電流が流れた。輝度3260cd/m²の青緑色の発光が確認された。

[0147] 実施例75

実施例72において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-7の化合物と1.4-パス [ 2 ' - ( N. N - ジフェニル - 4 " - アミノフェニル) エテニル] ペンセンを使用 する代わりに、例示化合物番号A-38の化合物と4.4°-ピス〔2"-(N.N-ジ フェニルー4'''ーアミノフェニル)エテニル〕ピフェニルを用いて、50mmの厚さ に共蒸着(重量比100:10.0)し、発光層とした以外は、実施例72に記載の方法 により有機電界発光素子を作製した。

作製した有機電界祭光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、62

mA/cm²の電流が流れた。輝度3440cd/m²の青緑色の発光が確認された。 [0148]

実施例76

実施例72において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-7の化合物と1.4-アフィク ー (N. Nージフェールー4 ーアミノフェール) Tテール) ペンセンを使用 する出わりに、例示化合物番号B-7の化合物×9、10-ビス(N. Nージフェニルー 4'-アミノフェニル)アントラセンを用いて、50nmの厚さに共蒸着(重量比100 : 8 . 0 ) し、発光層とした以外は、実施例72に記載の方法により有機電界発光素子を 作製した。

作製した有機電界祭光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、68 mA/cm²の電流が流れた。輝度3470cd/m²の青緑色の発光が確認された。

実施例77

実施例72において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-7の化合物と1、4-ピス [2'-(N. Nープフェニルー4"-アミノフェニル) エテニル] ペンゼンを使用 する代わりに、例示化合物番号B-21の化合物と4, 4'-ピス〔2"-(N. N-ジ フェニルー4''' ーアミノフェニル)Tテニル)ピフェニルを用いて、50nmの厚さ に共蒸着(重量比100:5.0)し、発光層とした以外は、実施例72に記載の方法に より有機電界発光素子を作製した。

作製した有機類界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、62 mA/cm²の闡沫が流れた。輝度3470cd/m²の青緑色の発光が確認された。

[0150]

実施例78

実施例72において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-7の化合物と1、4-ピス [ 2 ' - ( N . N - ジフェニル - 4 " - アミノフェニル ) エテニル ) ペンセンを使用 する代わりに、例示化合物替号B-38の化合物と4、4′ーピス〔2゜- (N.N-ジ フェニルー4・・・ーアミノフェニル)エテニル)ピフェニルを用いて、50nmの厚さ に共蒸着(重量比100:10.0)し、発光層とした以外は、実施例72に記載の方法 により有機電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、61 mA/cm²の電流が流れた。輝度3260cd/m²の青緑色の発光が確認された。 [0151]

宝施例79

実施例72において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-7の化合物と1、4-アス ( 2 ° - ( N . N - ジフェニル - 4 ° - アミノフェニル ) エテニル ] ペンゼンを使用 する代わりに、例示化合物番号C-5の化合物と4、4'-ビス〔2°-(N.N-ジフ ェールー4・・・ーアミノフェニル) エテニル] ピフェニルを用いて、50mmの厚さに 共蒸着(重量比100:7.0)し、発光層とした以外は、実施例72に記載の方法によ り有機電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、65 mA/cm²の電流が流れた。輝度3680cd/m²の青緑色の発光が確認された。

[0152]

実施例80 実施例72において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-7の化合物と1.4-アス「2'-(N. Nージフェールー4'-アミノフェール) エテニル] ペンセンを使用 する代わりに、例示化合物番号C-10の化合物と9、10-ピス(N、Nープフェニル - 4 ' - アミノフェニル) アントラセンを用いて、50nmの厚さに共蒸着(軍量比10 0:8.0)し、発光層とした以外は、実施例72に記載の方法により有機電界発光素子 を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、65

m A / c m <sup>2</sup> の電泳が流れた。 輝度 3 3 7 0 c d / m <sup>2</sup> の青緑色の発光が確認された。 【 0 1 5 3 】

実施例 7 2 において、発光層の形成に際して、例示化合物番号 A - 7 の化合物と1、4 - ピス〔2 ・ - (N・N・ジフェル・4 ・ - アミノフェニル) エテニル) ベンゼンを使用する状わりに、例示化合物番号 C - 2 もの化合物と9 ・ 1 の - ピス〔N・N・ジフェニル - 4 ・ - アミノフェニル) アントラセンを用いて、5 0 n m の厚さに共蒸着(重量比10・5・0) し、発光層とした以外は、実施例 7 2 に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、60mA/cm²の電流が流れた。解度3290cd/m²の青緑色の発光が確認された。

# 実施例82

実施例81

実施例 7 2 において、発光層の形成に除して、例示化合物皆号 A - 7 の化合物と1. 4 - ピス(2 ' - (N. N - ジフェニルー4 ' - アミノフェニル) エテニル) ペンゼンを使用する状わりに、例示化合物な号 D - 1 2 の化合物と 4. 4 ' - ピス〔2 ' - (N. N - アミノフェニル) ピフェニル 8 用いて、5 0 n m の厚さに共落着(重量比100:5.0 ) し、発光層とした以外は、実施例 7 2 に記載の方法により有機電界発光素子を作裂した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、63 2mA/cm<sup>2</sup>の電流が減れた。輝度3620cd/m<sup>2</sup>の青緑色の発光が確認された。 【0156】

## 実施例83

実施例 7 2 において、発光層の形成に際して、例示化合物番号 A - 7 の化合物と 1. 4 - ピス ( 2 ' - ( N. N - ジフェニル - 4 ' - アミノフェニル ) エテニル 3 ペンゼンを使用する代わりに、例示化合物な号 D - 2 6 の化合物と 1. 4 - ピス ( 2 ' - ( N. N - ジフェニル - 4 ' - アミノフェニル ) エテニル 3 ペンゼンを用いて、5 0 n m の厚さに共添着(重量比 1 0 0 : 7. 0 ) し、発光層とした以外は、実施例 7 2 に記載の方法により寿機 電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、65 mA/cm²の電流が浅れた。煙度8750cd/m²の青緑色の発光が確認された。 【0158】

#### 実施例84

実施例72において、発光層の形成に除して、例示化合物番号人 - 7の化合物と1.4ーピス〔2'-(N.Nージフェニルー4"-アミノフェニル)エテニル)ペンゼンを使用する化わりに、例示化合物番号E-1の化合物と4.4'-ピス〔2"-(N.Nージフェニルー4")・アミノフェニル)エテニル〕ピフェニルを用いて、50nmの厚さに共済着(世量比100:8.0)し、発光層とした以外は、実施例72に記載の方法により指拠電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したとごろ、64 40 m A / c m<sup>2</sup> の電波が洗れた。解度3680cd / m<sup>2</sup> の青緑色の発光が確認された。 【0157】

# 実施例85

実施例72において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-7の化合物と1.4-ピス〔2 '- (N.N-ゲフェニルー4"-アミノフェニル)エテニル) ベンゼンを使用 する代わりに、例示化合物各号E-12の化合物と1.4-ピス〔2'- (N.N-ゲン ェニルー4"-アミノフェニル) エテニル〕ペンゼンを用いて、50nmの厚さに共蒸着 (重量出100:10,0)し、発光層とした以外は、実施例72に記載の方法により有

機電界発光素子を作製した。 作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、64  $mA/cm^2$  の電泳が減れた。解度  $3.720cd/m^2$  の青緑色の発光が確認された。 【0.158】

実施例86

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス蒸板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窓業ガスを用いて乾燥し、さちにUV/ オゲン洗浄した後、蒸着装置の蒸板ホルゲーに固定した後、蒸着槽を4×10<sup>4</sup>P&に 延圧した。

まず、「TO透明電福上に、4、4゜ーピス【N-フェニル-N-(3゜-メチルフェニ ル)アミノ)ピフェニルを蒸着速度0.2nm/Secで75nmの厚さに蒸着し、正孔 汁入輪送屋とした。

次(1)で、その上に、例示化合物番号A-12の化合物を、蒸着速度 0.2 n m / S e c で 5 0 n m の 厚 t に 蒸着し、 発光層 とした。

次に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 0.2 nm/Secで50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、58mA/cm²の電波が流れた・輝度2740cd/m²の青緑色の発光が確認された・

【0159】 実施例87

実施例86において、祭光層の形成に蘇して、例示化合物A-12の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号B-8の化合物を使用した以外は、実施例86に記載の方法により有機電界光素子を作取した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、58 mA/cm²の電焼が浅れた。解度2860cd/m²の青緑色の発光が確認された。 【0180

実施例88

実施例 8 6 において、発光層の形成に殊して、例示化合物 A ー 1 2 の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号C ー 2 6 の化合物を使用した以外は、実施例 8 6 に記載の方法により有機電界発光素子を作取した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、55mA/cm<sup>2</sup>の電波が減れた、輝度2480cd/m<sup>2</sup>の青緑色の発光が確認された。 【0181】

実施例89

厚す 2 0 0 n m の I T O 透明電極 (陽極) を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて知音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さらに U V / オゲン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルゲーに固定した後、蒸着槽を 4 × 1 0 <sup>- 4</sup> P a. に 滅圧した。

まず、ITO透明電極上に、4. 4 ゚ーピス【N-フェニル-N-(3゚ーメチルフェニル)アミノ】ピフェニルを蒸着速度 0. 2 nm/Secで75nmの厚さに蒸着し、正礼 は入絵供展りにた。

次いで、その上に、例示化合物番号A-8の化合物を、蒸着速度 0.2 nm/Sec で 5 0 nmの厚さに蒸着し、発光層とした。

次いで、その上に、1.8-ピス [5'-(4'-te)ナープチルフェニル)-1'.8'.4'-オキサシアゲール-2'-イル]ペンセンを、蒸着速度 0.2 n m / S e c で50 n m の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

10

20

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、14Vの直流電圧を印加したところ、44 mA/cm<sup>2</sup> の電波が浅れた。解度1820cd/m<sup>2</sup> の青緑色の発光が確認された。 【0182】

実施例90

実施例89において、発光層の形成に殊して、例示化合物A-8の化合物を使用する代わりに、例示化合物番号B-8の化合物を使用した以外は、実施例89に記載の方法により 月微電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、14Vの直流電圧を印加したところ、45 mA/cm²の電流が流れた。解度1840cd/m²の斉緑色の発光が確認された。 【0183】

実施例91

実施例92

厚す200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を蜜素ガスを用いて乾燥し、さらにUV/ オゲン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルケーに固定した後、蒸着槽を4×10<sup>-4</sup> P.C.C 減圧した。

まず、ITO透明電桶上に、4、4'ーピス〔NーフェニルーNー(3'ーメチルフェニル)アミノ〕ピフェニルを蒸着速度 0、2 nm/Secで75 nmの厚さに蒸着し、正礼 ・ 大谷鉄屋 2 した。

次いで、その上に、トリス (8-キノリノラート) アルミニウムと例示化合物等 RA-26の化合物を、異なる蒸着液から、蒸着速度 0.2 rm / Sec.で50 nm の厚さに共蒸養 (重量 L1,00:1,00) L、 数子給送屋を敷かた祭光屋 シした。

すちにすの上に、マグネシウムと銀を、添着速度 0.2 nm/Secで 200 nmの厚さ に共蒸着(重量比 10:1)して降極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、 蒸着槽の滅圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、55 mA/cm²の電焼が流れた。解度2820cd/m²の青緑色の発光が確認された。 【0.1.6.5.】

实施例93

実施例 9 2 において、発光層の形成に除して、トリス(8 ーキノリノラート)アルミニウムと例示化合物 A - 2 6 の化合物を使用する代わりに、トリス(8 ーキノリノラート)アルミニウムと例示化合物番号 B - 8 7 の化合物を用いて、5 0 n m の厚さに共蒸着(重量 比1 0 0 : 1 . 0 )し、発光層とした以外は、実施例 9 2 に記載の方法により有機電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したところ、54mA/cm<sup>2</sup> の電波が強れた。排度2840cd/m<sup>2</sup> の青緑色の発光が確認された。 【0188】

宝施例94

実施例 ? 2 において、発光層の形成に際して、トリス(8 ーキノリノラート)アルミニウム と 例示 化合物 A 一 2 6の化合物 を使用する 代わりに、 ピス(2 ーメチルー 8 ーキノリノラート)アルミニウム 上 一本 キソーピス(2 ーメチルー 8 ーキノリノラート)アルミニウム と 例示 化合物 香号 C ー 1 0の化合物 を 用いて、 5 0 n m の 厚 さ に 共 蒸 着(重量 比 1 0 0 : 2 . 0 ) し、 発光層 とし た 以 外 は、 実 施 例 ? 2 に 記載の 方 法 に よ り 有 機 範 界 発 光 素 子 を 作 製 し た。

10

40

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直減電圧を印加したところ、58 mA/cm<sup>2</sup> の電流が流れた、輝度2850cd/m<sup>2</sup> の斉辞色の発光が確認された。 【0187】

実施例 9.5

厚す200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて起音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さちにUV/ オツン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルゲーに固定した後、蒸着槽を4×10<sup>-4</sup> P.a.に 近圧した。

まず、ITO透明電極上に、例示化合物番号A-7の化合物を蒸着速度0.2nm/secで55nmの厚さに蒸着し、発光層とした。

次いで、その上に、1.8-ピス [5'-(4'-te)ナーブチルフェニル)-1'.
3'.4'-オキサジアツール-2'-イル) ペンセンを、蒸着速度 0.2 n m / S e c
で 75 n m の厚さに添着し、電子注入輸送層とした。

さちにその上に、マグネシウムと観を、蒸着速度 0. 2 nm/Secで 200 nmの厚さ に共添着(重量 比 10:1)して陸猛とし、有機電界発光素子を作製した。 尚、添着は 、添着権の減圧状態を保ったまま実施した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、14Vの直流電圧を印加したとごろ、60 mA/cm<sup>2</sup>の電波が流れた。輝度1500cd/m<sup>2</sup>の青緑色の発光が確認された。 【0168】

実施例96

実施例 9 5 において、発光層の形成に際して、例示化合物 A 一 7 の化合物を使用する代わりに、例示化合物 番号 B 一 6 の化合物を使用した以外は、実施例 9 5 に記載の方法により 有機電界発光素子を作数した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、14Vの直流電圧を印加したとごろ、58 mA/cm<sup>2</sup> の電波が流れた。輝度1470cd/m<sup>2</sup> の青緑色の発光が確認された。 【0169】

実施例97

厚す200nmのITO透明電極(陽極)を有するかラス基根を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。その基根を窒素がスを用いて乾燥し、さちにUV/メケン洗浄した。

次に、ITO透明電福上に、ポリーNービニルカルパゲール(重量平均分子量150000)、例示化合物番号Aー26の化合物、クマリン6 (\*3 - (2 \* - ペング・アグリル) - 7 - ゲエチルアミノクマリン\* ( 銀色の発光成分) 3 ・ およびDCM - 1 (\* 4 - ( ゲシアノメチレン) - 2 - メチルー6 - (4 \* - ゲメチルアミノスチリル) - 4 H - ピラン\* (オレング色の発光成分) 5 、 4 れぞれ重量比100:5:3:20 割合で含有する3 重量%のジクロロエダン溶液を用いて、ディップコート法により、400nmの発光層を形成した。

次に、この発光層を有するガラス基板を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を $4\times10^{-4}$  Pのに滅圧した。

さらに、発光層の上に、3-(4' - セモトセープチルフェニル) - 4-フェニル-5- 40(4' - 一フェニルフェニル) - 1、2、4-トリアゲール を蒸 着速度 0、2 n m / S e c で 2 0 n m の厚さに添着した後、さちにせの上に、トリス(8 - キノリノラート)アルミニウムも、添着速度 0、2 n m / S e c で 3 0 n m の厚さに添着し、電子注入輸送層とし

さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度 0.2 nm/Secで200 nmの厚さに共蒸着(重量比 10:1) して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。

作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したとごろ、72 MA/cm<sup>2</sup>の電流が洗れた。解度1360cd/m<sup>2</sup>の白色の発光が確認された。 【の170】

実施例98

50

10

20

30

40

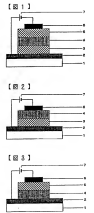
50

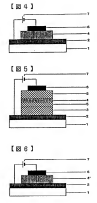
実施例97において、例示化合物番号A-28の化合物を使用する代わりに、例示化合物 番号 B - 2 6 の 化 合 物 を 使 用 し 友 以 外 は 、 実 施 例 9 7 に 記 載 の 方 法 に よ リ 有 機 電 界 祭 光 寮 作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、12Vの直流電圧を印加したとごろ、74 m A / c m<sup>2</sup> の環境が流れた。輝度1430cd/m<sup>2</sup>の白色の発光が確認された。 [0171] 実施例99 厚さ200mmのITO透明電極(陽極)を有するガラス基板を、中性洗剤、アセトン、 エタノールを用いて超音波洗浄した。その基板を窒素がスを用いて乾燥し、さらにHV/ オゾン洗浄した. 次に、ITO透明電極上に、ポリーN-ピニルカルパツール(重量平均分子量15000 0)、1、3-ピス〔5'-(4"-tert-プチルフェニル)-1'、3'、4'-オキサジアソールー2′ーイル」ペンセンおよび例示化合物番号A-38の化合物を、そ れでれ重量比100:30:3の割合で含有する3重量%のジクロロエタン溶液を用いて 、ディップコート法により、300mmの発光層を形成した。次に、この発光層を有する ガラス基板を、蒸着装置の基板ホルゲーに固定した後、蒸着槽を4×10 <sup>- 4</sup> P o.に減圧 さらに、発光層の上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/Secで200nm の厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。 作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、65  $mA/cm^2$  の電波が流れた。輝度  $1560cd/m^2$  の青緑色の発光が確認された。 [0172] 実施例100 実施例99において、発光層の形成に際して、例示化合物番号A-38の化合物を使用す る代わりに、例示化合物番号C-11の化合物を使用した以外は、実施例99に記載の方 法により有機電界発光素子を作製した。 作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加したところ、68 mA/cm²の電流が流れた。輝度1490cd/m²の青色の発光が確認された。 [0178] 【発明の効果】 本発明により、発光輝度に優れ、発光券命の長い有機電界発光素子を提供することが可能 になった。さらに、該発光素子に適した炭化水素化合物を提供することが可能になった。 【図面の簡単な説明】 【図1】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。 【図2】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。 【図 8 】 有機觀界祭光素子の一例の期隔機器図である。 【図4】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。 【図5】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。 【図6】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。 【図7】有機電界発光素子の一例の樹野構造図である。 【図8】 有機電界発光素子の一例の概略構造図である。 【符号の説明】 1 : 基板 2 : 陽極 3 : 正孔注入輸送層 : 举光層 4 : 発光層 (発光成分および正孔注入輸送成分を混合した層) 4 ": 発光層 (発光成分および電子注入輸送成分を混合した層)

4 ' ' ' 荣光層(荣光成分、正孔注入輸送成分表上7/電子注入輸送成分支退合した層)

5 : 爾子注入輸送層

6 : 陰極 7 : 電源





[27]



[88]



フロントページの続き

(S1)Int.CI.<sup>T</sup> FI テーマコード (参考)
CO 9 K 11/08 CO 9 K 11/08 61 0
H 0 5 B 33/14 CO 9 K 11/06 62 0
CO 9 K 11/06 64 5
CO 9 K 11/06 65 5
CO 9 K 11/06 66 0
CO 9 K 11/06 69 0
H 0 5 B 33/14 B

(72)発明者 戸谷 由之

千葉県袖ヶ浦市長浦580番32 三井化学株式会社内

(72)発明者 中塚 正勝

千葉県袖ヶ浦市長浦580番82 三井化学株式会社内

F ターム(参考) SK007 AB02 AB08 AB12 BB08 CA01 CA02 CA05 CA06 CB01 DB08

EB02 FA01

4H006 AA01 AA03 AB91